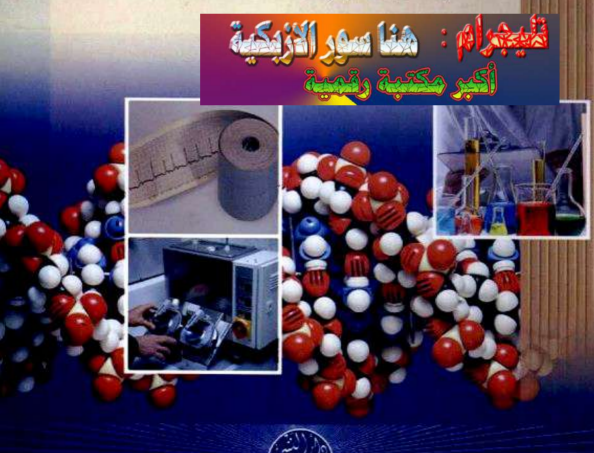


إعداد

أد فاطمة حافظ كمال محمد

أد.عبد العليم سليمان أبو المجد





أساسيات الكيمياء الفيزيائية

تليجرام مكتبة غواص في بحر الكتب

إعداد

أ.د.عبدالعليم سليمان أبو المجد أ.د. فاطمة حافظ كمال محمد







أساسيات الكيمياء الفيزيائية

الكتـــاب: أساسيات الكيمياء الفيزيائية

المؤلـــــف: أ.د. عبد العليم سليمان أبو الجد - أ.د. فاطمة حافظ كمال محمد

رقم الطبعة: الأولى لدار النشر للجامعات

تاريخ الإصدار: ١٤٢٦هـ - ٢٠٠٥م حقوق الطبع: محفوظة للناشر

الناشيين : دار النشر للجامعات

رقسم الإيسداع: ٢٠٠٤/١٤٥٦٣

الترقيم الدولي: 8-135-316-135 I.S.B.N:

الناشر.

الكـــود: ٢/١٦١

تحصد فير: لا يجوز نسخ أو استعمال أي جزء من هذا الكتاب بأي شكل من الأشكال أو بأية وسيلة من الوسائل (المعروفة منها حتى الآن أو ما يستجد مستقبلاً) سواء بالتصوير أو بالتسجيل على أشرطة أو أقراص أو حفظ المعلومات واسترجاعها دون إذن كتابي من

دار النشر للجاههات ـ هطر ۱۱۵۱۸ ص. ۱۲۰ محمد فرید) القاهرة ۱۱۵۱۸ الفاهرة ۱۱۵۱۸ الفاهرة ۴۵۰۲۸۱۲ الفاهرة ۴۵۰۲۸۱۲ الفاهرة ۴۰۰۳۵۱۱: Darannshr@Link.net

بسم الله الرحمن الرحيم

مقدمة

يقدم هذا الكتاب للقارئ وهو أساسيات الكيمياء الفيزيائية والذي يشتمل علي العديد من الأبواب ، كما يوضح العديد من الأمثلة والمسائل المحلولة في داخسل كل باب بالاضافة علي الاسئلة عن كل باب لكي تزيد على قدرة القارئ على الاستيعاب والتحصيل العلمي . وهذا الكتاب يعتبر ركيزة مهمة للتحصيل وذا فائدة عالية لطلبة الكليات العلوم والتربية ، الهندسة وما يماثلها من الكليات والمعاهد العليا في المراحل التعليمية الجامعية الاولي . ويعتبر هذا الكتاب هو الطبعة الثالثة الأمر الذي يدل علي أن هذا الكتاب قد أضيف عليه بعض المواضيع داخل كل باب . الأمر الذي جعله وصل الي هذا الحد من الحجم . وقدر روعي في هذا الكتاب بساطة التركيب في اللغة والاحتفاظ بالأسلوب السهل بناءا علي واقع الخبرة الطويلة في مجال التدريس .

والله نسأل أن ينفعنا بما علمنا وأن يعلمنا بما جهلنا وأن ينفع كل مريديه

المؤلفاه

البّاك الأوّل

النظرية الذرية

مقدمة

قدمت النظرية الذرية الحديثة الأسس التي تم عليها بناء علم الكيمياء الحديث ومن المعلوم أن الذرات الفردية لا توزن ولا تقاس ولا يمكن اختبارها بطرق مباشرة ولذلك استخدمت البراهين الغير مباشرة لتطوير النظرية الذرية . وقد انقسم العلماء منذ القرن التاسع الي ثلاث فرق لشلاث مفاهيم ، المفهوم الأول : بعدم وجبود الذرات ، المفهوم الثاني: الاعتقاد بأن النظرية ، ربما تمثل الحقيقة ، والمفهوم الثالث : الوجبود الطبيعي للذرات وهؤلاء العلماء هم اوستوالد ، فاراداي وبولتزمان على الترتيب .

وظل السؤال حتى عام 1904 عن هذه الاعتقادات المحيرة حتى انعقاد المؤتمر الدولي لهؤلاء العلماء .

مقدمة تاريخية عن الذرية

الفكرة القائلة بأن كل مادة تتكون من دقائق صغيرة جدا سعيت بسالذرات ترجع الي العصر اليوناني . وقد أقترح العالمان ليوسيان وديمقراط في القرن الخامس ان المادة لا يمكن تقسيمها الي دقائق صغيرة . وان التقسيم للمادة سميت بالذرات (atoms) . وهذه الكلمة مشتقة من الكلمة اليونانية (atoms) بمعنى لا يمكن انقسامها . وهذه النظريات الأغريقية لم تكن مبنية علي اساس من التجارب المعلية . وقد استمر هذا المفهوم حسوالي الف عام حتى أعلن العالمان روبرت بويل واسحاق نيوتن (1661 – 1704) على وجود الذرات كما دل ذلك في كتبهم . وظل الحال على ماهو عليه حتى 1803 – 1808 . والذي أقترح فيها المالم دالتون النظرية الذرية والتي نجحت هذه النظرية في تفسير بعض التجارب والاستنتاجات مثل قوانين النسب الثابتة والمتضاعفة . كما أدت هذه النظرية الي وضم وتقسيم المناصر في الجدول الدوري . ولكن هذه الصورة بدأت تتغير حتى ظمهور عدة مفاهيم ذات درجة عالية من الأهمية مثل الوزن الذري ، الجزيشي والجرام ذرة والجرام مفاهيم ذات درجة عالية من الأهمية مثل الوزن الذري ، الجزيشي والجرام ذرة والجرام جزئي (مول) وأن عدد الذرات أو الجزيئات التي توجد في جرام ذرة أو جرام من المادة هو مقدار ثابت نجميع المواد وهو ما يعرف بعدد افوجادرو (N) وهو يساوي \$10.20 \$10.30 \$10.5

كما أن عديد من العلماء اعتقدوا أن كل المواد تحتوى علي ذرات ، ولكن دالتون توصل إلي أبعد من ذلك ، كما طور النظرية الذرية التي تشرح قوانين التغير الكيميائي ، وأيضا وضع تصور تفصيليا بواسطة الإشارة إلي الصلة لكتلة الذرة لمعظم العناصر . والأساس الأفتراضي لنظرية دالتون هو :

- العناصر ماهي إلا جسيمات صغيرة منتظمة التركيب والتي سميت بالذرات كما
 أن جميع الذرات لنفس العنصر متشابهة ، والذرات للعناصر المختلفة بالطبع مختلفة .
- 2 فصل الذرات والأنيون للذرات يمكن حدوثها في التفاعلات الكيميائية . وفي هذه التفاعلات ، الذرات لا يمكن تخليقها أو إفنائها كما أن الذرة والخاصة بأحد المناصر لا تنتقل إلي ذرة لعنصر آخر .
- 3 المركبات الكيميائية : ماهو إلا ناتج لعملية تركيبة لذرات لاثنين أو أكثر من العناصر . ودائما المركب يحتوي نفس النوع للذرات مرتبطة بنفس النسب .

الحقائق التجريبية التي أدت الي أن الذرة لها تركيب دقيق

- 1 اكتشاف القوانين الكيمية للتحليل الكهربي: أدى إلى أن كمية التيار الكهربي الذي يعر بعوصل ما مرتبط بكمية معينة والتي سميت بالالكترون. كما أن الوزن الكافئ لاى مادة يحمل نفس الكمية من الكهربية وقد عبر عنها بالفاراداي. ويحمل أيون مادة كمية من الكهربية قدرها nF (حيث أن n هو تكافؤ الأيون، F تعبير عن الفاراداي).
- 2 من دراسة التفريغ الكهربي خلال الغازات (تجربة جوليوس وبلاكر عام 1859) اتضح أن الذرة تتكون من جسيمات سالبة وأخرى موجبة. وقد استخدمت أشعة '(أشمة رونتجن) بعد اكتشافها في دراسة التركيب الذري وبالتالي إعادة ترتيب المناصر في الجدول الدوري (حيث أن أشعة (x) عبارة عن موجات كهرومغناطيسية متعادلة كهربيا لها طول موجى مقداره 10^{-8} 10^{-6} .
- 3 الإشعاعات الخارجية من عنصر مشع: مثل الراديوم ليست متجانسة بل هذه الأحزام الموجبة ما هي إلا:

أ – جسيمات ألفا : أ – جسيمات ألفا :

عبارة عن ذرات هيلوم تشأين مرتين وسعتها حوالي 200.000 كيلو ستر/ثانية . وقدرتها على أختراق الأجسام ضعيف جدا حيث لا يمكن اختراقها صفيحة من الألومنيوم سمكها 0.1 cm.

(β-particles)

ب - جسیمات بیتا

وهذه عبارة عن جسيمات تحمل شحنة سالبة وهي تساوي 1: 1845 من كتلة ذرة الأيدروجين ، كما تقترب سرعتها من سرعة الضوء . ولها القدرة على اختراق الأجسام كما أنها ضعيفة المقدرة على تأين الغازات مثل جسيمات ألفا .

وهى عبارة عن موجات الكترومغناطيسية وليست مشحونة ولها سرعة الضوء ولا تتأثر بالمجال المغناطيسي أو الكهربي ويتوقف طول موجاتها على خصائص مصدرها.

4 - ظاهرة الجسم الأسود الإشعامية Black Body Radiation phenomena

لوحظ أن الأجسام الساخنة ينبعث منها إشعاعات ووجد أن معدل انبعاث هذه الإشعاعات يزداد مع زيادة درجة الحرارة . ولما كانت هذه الإشعاعات تعتمد على درجة الحرارة فإنها تسمى بالإشعاع الحراري . ولذا وجد أنها لا تعتمد على طبيعة الجسم نفسه لذلك تعرف بظاهرة انبعاث الإشعاع من الجسم الأسود .

5 - الظاهرة الكهروضوئية

عندما يصطدم شعاع ضوئي ذو طاقة معينة بسطح أحد المعادن فإنه يلاحيظ إنطلاق الكترونات على هيئة موجبات من هذا السطح وعندما يكون تردد الإشعاع (v) أكبر من قيمة معينة (v) . فقد تم تفسير هـذه الظاهرة وسعيت بالغوتون Photons كما أسماه إينشتاين حيث ان الضوء يتم امتصاصه في صورة حزم ضوئية غير متصلة بطاقة (v) .

6 - الخاصية المادية للإشعاعات الكهرومغناطيسية

 ν_n عندما يصطدم فوتون بسطح ما فإنه يحيد عن مساره وتصبح طاقته ν_n بدلا من ν_n بمنى يتغير تردد هذا الإشعاع . وأول من سجل هذه الظاهرة هو كومبيتون 1922 أي أن الإشعاعات الكهرومغناطيسية لها خاصية مادية .

7 - تجربة رزرفورد 1911) Rutherford Expriment 1911)

قامت تجربة رزرفورد على أساس تسليط حزمة من جسيمات ألفا على طبقة رقيقة جدا ذو سمك 0.4 سم من الذهب أو البلاتين أو الفضة أو النحاس .

وقد لوحظ أن معظم هذه الجسيمات تخترق هذه الطبقة والبعض الآخر قد انحرف عن مساره المستقيم والبعض الآخر لا ينفذ على الإطلاق ونعود مرة أخرى على نفس مسارها. كما لوحظ من تفسير رزر فورد أن معظم حجم الذرة يتركز في مركزها (وهي النواة) وأن الالكترونات تشغل معظم حجم الذرة وتدور حول النواة في حركة سريعة ومستعرة حولها.

وحيث أن الذرة متمادلة كهربيا . فإن أي ذرة لابد أن تحتوى على تساوي فى الشحنة من الالكترونات والبروتونات . وقد اقترح وجسود جسيمات متمادلة لكي يفسر الكتلة الكلية للنذرة 1930 . وقد سميت فيما بعد بالنيوترونات 1932 للعام جيمس شادويك James Chadwick .

خواص أشعة المهبط وتعيين النسبة $(rac{ ext{e}}{m})$ للالكترون 1897

 $\frac{e}{m}$ استطاع طومسون أن يعين القيمة العددية لنسبة شحنـة الإلكبترون الي كتبلتة m بواسطة استخدام انحراف مسار شعاع أشعة المهبط في انبوبة محاطة بمجالين أحدهما مغناطيسي والآخر كهربي متعامدين على بعضهما شكل رقم (1) .

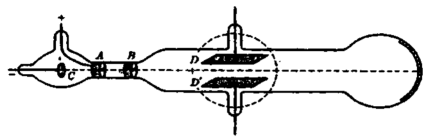
إذا تحرك تيار من دقائق سالبة الشحنة (أشعة المهبط) (c) وكانت شحنة الالكترون (الجسيم (e) وكتلتة (m) وله سرعة (ال قي اتجباه خط مستقيم متمامد عليها مجال مغناطيسي شدته (H) وهذه القوة المؤثرة مقدارها Hev . فإن الجسيمات تصبح في مسار دائري نصف قطره (r) حيث هذه القوة المغناطيسية تساوي القوة الطاردة المركزية على الالكترون بنامًا على التجاذب الحادث للمجال الكهربي الموجب (A) – الأنود

$$Hev = \frac{mv^2}{r}$$

$$\frac{e}{m} = \frac{v}{Hr}$$
i)

ويمكن قياس إنحناء (r) مسار أشمة المهبط عندما تحيد في مجال شدته (r) ، ولكن أيضا يلزم معرفة السرعة (r) حتي يمكن تعيين r

لذلك. يستخدم مجال كهربي شدته (x) متعامد على المجال المغناطيسي ويؤشر على الشحنة بقوة (Xe) ويضبط بحيث تعيد الالكترون الي مساره الأصلي وهو الخط المستقيم ، وعندما تساوي المجالين يكون :



The apparatus of J. J. Thomson for measuring the ratio e/m for

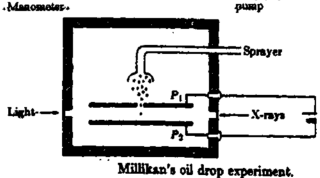
Xe = Hev

 $\therefore v = X/H$

 $\frac{e}{m} = X / H^2r$ وبالتعويض نجد أن (X, H) ومن قيم كل من

وهي قيمة ثابتة مهما كان نوع الغاز وتساوي 1.759×10^8 كولوم علما بأن سرعتها ليست عالية .

تقدير شحنة الالكترون الطلقة: - (قطرة الزيت)



شكل (2) تجربة ميليكان لتعيين شحنة الالكترون

يتكون الجهاز من حجرة بداخلها لوحين متوازيين (P_1) , (P_1) من المدن مثبتين ويمكن شحنهما بواسطة اتصالهما ببطارية ذات جهد كهربي عالى وأيضا مــزودة بداخلها جهاز رش (cm). يخرج منه قطرات من الزيت صغيرة جدا . ومنه نحصـل علي قطرة صغيرة من الزيت لتمر خلال الفتحة للوح العلوي لتدخل في الفراغ بين اللوحين ، ونلاحظ حركة القطرة في حالة سقوطها من جهاز الرش من خلال منظار عن طريق شـباك يدخـل منه ضوء عند فتحة E حتى يمكن حصاب الزمن اللازم لسقوط القطرة المضادة تحت تأثير عجلة الجاذبية الأرضية ولزوجة الهواء الموجود داخل الحجرة .

وعند امرار حزمة من الأشعة السينية داخل الحجرة فإنها تصطدم بالذرات المكون منها الهواء وتؤينه الي أيونات موجبة وأخرى سالبة . وبناءًا عليه تكتسب قطرة الزيت إما شحنة موجبة أو سائبة على حسب اصطدامها بالأيون الموجب أو السالب . وعند توصيل التيار الكهربي ذى الجهد العالي للوحين فإن قطرة الزيت ستأخذ مسارا الي أعلى أو أسفل حسب شحنتها تبع نسوع المجال الكهربي بين اللوحين (P_1) , (P_2) . وبالتالي يمكن حساب الزمن اللزم لتحرك القطرة الي أعلى عكس اتجاه عجلة الجاذبية الأرضية . وعلى ضوء ما تقدم نجد أن سرعة سقوط القطرات تحت تأثير الجاذبية الأرضية في غياب المجال الكهربي $V_1 = Kmg$ حيث $V_2 = V_3$ مقدار ثابت يتوقف على لزوجة الهواء وحجم قطرة الزيمت . ويمكن قياس سرعة قطرة الزيت الشحونة عكس شحنة اللوح الأعلى V_2 من المعادلة الآتية :

$$V_2 = K (Xe - mg)$$

(V_1) حيث (X) شدة المجال الكهربي ، الشحنة الموجودة على القطرة (X) ويقسمة (X) على (X) ينتج الأتى :

$$V_1 / V_2 = \frac{mg}{(Xe - mg)}$$

وبالتالي يمكن حساب قيمة (e) وقد وجد أنها تساوي 1.602×10^{-19} كولـوم ومن حساب قيمة $(\frac{e}{m})$ التي تساوي $(\frac{e}{m})$ التي تساوي $(\frac{e}{m})$ كولوم/ جم ، يمكـن حسـاب قيمة $(\frac{e}{m})$ عرب قيمة .

بعض التعريفات اللازم معرفتها:

الكولوم هو مقدار الشحنة التي تمر في الثانية الواحدة عبر نقطة في موصل يحمل تيارا ثابتا قيمته واحد أمبير .

وقد وجد أن كتلة البروتــون للأيدروجــين $^{-24}$ \times 1.67 جم ، كتلـة الالكـترون وقد وجد أن كتلة البروتــون للأيدروجــين 9.107×10^{-28} بسرعة أقل بكثير من سرعة الضوء .

الكترون فولت : عبارة عن الطاقة التي يكتسبها الالكترون عند تغيير فرق الجهد بعقدار واحد فولت .

.. مكونات الذرة الأساسية

- . 1 1الالكترون = $10^{-28} \times 9.1096 \times 10^{-28}$ جم وشحنته 1
 - 1 1البروتون = 1.6726×10^{-24} جم وشحنته +1 2
- 3 1النيوترون = 1.6749×10^{-24} جم وشحنته صغر .

العدد الذري Atomic number : ويرمز له بالرمز (2) . ويمثل عدد الشحنات الموجبة على النواة . ويمثل عدد البروتونات في نواة الذرة وكذلك عدد الالكترونات في الذرة المتعادلة كهربيا .

الوزن الذري Mass Number : ويرمز له بالرمز (A) ويعثل العدد الكلبي للبروتونات والنيوترونات في نواة الذرة .

.. عدد النيوترونات Z - A = N الوزن الذري – العدد الذري ..

وكما ان الذرة توصف بالرمز الكيميائي أما من حرف أو حرفيين معلوم دوليا مبينا عليه كمل من الوزن الذري والمدد الذري لهذا العنصر كما في الرمز N_z^A فمثلا الكئور N_{11}^{23} , Cl_{17}^{35}

النظائر والماكنات

نتيجة لدراسة النشاط الإشعاعي ، فقد وجد أن بعض العناصر تتشابه في جميع الخواص ما عدا الكتلة أو الخاصية الاشعاعية مع الأختلاف في قيم الوزن الذري الا أنها تأخذ نفس العدد الذري . ولها نفس الكان في الجدول الدوري .

فقد وجد أن عنصر الرصاص وزنه الذري 207.2 ماهو الا خليط من الرصاص الناتج من خام مشع غني بالراديوم (206 الوزن الذري للرصاص) وناتج آخر من التحليسل الأشعاعي للثوريوم (وزن الرصاص الذري 208). وهناك عدة طرق للكشف عن النظائر وكذلك فصلها.

ويمكن حساب الوزن للكلور كالتالي بحسب نسبة وجودة في الطبيعة .

الوزن الذري للكلور = $35.45 = 0.24 \times 36.95 + 0.7553 \times 34.97$ وحدة Unit atomic weight

كما هو ملاحظ أيضا لعنصر المغنسيوم نجد أن النظير Mg_{12}^{24} موجود بنسبب Mg_{12}^{25} والنظير Mg_{12}^{25} والنظير Mg_{12}^{25} الوجود بنسبة Mg_{12}^{25} والنظير Mg_{12}^{25} . Mg_{12}^{25} والترتيب هي Mg_{12}^{25} ، Mg_{12}^{25} .

Avogadro's Number

عدد أفوجادرو

ينص علي أن عدد الذرات أو الجزيئات التي توجد في جرام ذرة أو جـرام جـزئ أو مول من المادة مقدار ثابت لجميع المواد وهو ما يعرف بعـدد أفوجـادرو (N) وهـو يسـاوي $10^{23} \times 6.022 \times 10^{23}$ لكل مول . بمعنى أن 6 جرام من كربون مثلا فإن عدد أفجــادرو هــو $\frac{6}{12} \times 60.22 \times \frac{6}{12}$

الطيف الذري

من المعلوم عندما يعر شعاع ضوئي خلال منشور زجاجي فإن مساره ينحرف أو ينكسر معتمدا علي عدد زوايا المنشور أو زاوية الميل للمنشور أو على طول الموجه وإن طول الموجه القصير ينحرف أكثر من الطول الموجي الطويل.

ومن المعلوم أيضا أن شعاع الضوء الأبيض يتكون من مجعوعة من الموجات ذات أطوال مختلفة . فعند إمرار هذا الضوء خلال النشور ويستقبل الخبارج منه على لوح حساس فأننا نلاحظ بوجود حزم ضوئية متصلة Contineous Spectrum كما في قوس قزح وهو ما يمسمي بحيز طيفي Band spectra . وعند تسخين غاز أو بخبار مادة كيميائي باستخدام مصباح بنزن أو قوس كهربي فإننا نلاحظ خروج شعاع ضوئي من

المادة وإذا مر هذا الشماع الضوئي خسلال المنشور الزجاجي ثم تم تجميعه بواسطة عدسة واستقبل على لوح فوتوغراني فإننا نحصل علي طيف خطى Line spectra .

وقد لوصظ أن أطهاف ذرات العناصر الخفيفة مثل الأيدروجين ، الصوديسوم ، والمغنسيوم ، يوجد بها تدرج واضح وتعرف بها أما في العناصر الثقيلة مثل الزئبق . أما الحديد لا يوجد هذا التدرج .

وحتى يمكن تفسير أطياف العناصر أقترح نيلز بوهر أن الإلكترونات توجد في مستويات طاقة محدودة دون أن تشع أو تمتص إشعاعات . وعندما ينتقل الإلكترون من مستوي طاقة الي أخرى فإن الإلكترون يمتص أو يشع إشعاعات ، وعن طريق معرفة الخطوط وعلاقتها أمكن معرفة تركيب الذرة وترتيب الإلكترونات الخارجية .

الاشعاعات الالكترومغناطيسية أوالكهرومغناطيسية Electromagnatic Radiation

تشتمل هذه الأشماعات على عدة مناطق طيفية من بين ما تشتمل هذه المناطق الطيفية في:

منطقة الوجات الإذاعية Radio Waves ، تحبت الحمراء Infra-red ، المرئية بنائلة المحال المعاملة بنائلة المحال المحال بنائلة المحال المحل المح

. واحد نانوميتر = 10 أنجرستروم = $^{-9}$ متر = $^{-7}$ 1 سم

فمثـلا : منطـقة الموجــات الإذاعـية تـتراوح بــين 10 ، $^{-4}$ 0 ، أشعــــة X مـن منطـقة الموجــات الإذاعـية تـتراوح بــين 10 ، $^{-10}$ 0 ، $^{-10}$ 10 مـن منطـقة الإذاعـية والعكس بالنسبة للطول الموجــى القصير .

وقد أوضح بلانك العلاقة بين الطاقة والتردد بهسنده العلاقسة حيست أن الطاقسة تتناسب طرديا مع التردد $E = h \ v \ E \propto v$ الطاقسة تتناسب طرديا مع التردد وطسول الموجسة وهو ما يسلمى بعلاقسة العسدد الموجسى

اي الاهتىزازات فى الثانية حييث λ طيول الوجة $\nu=C/\chi$ wave number . light speed سرعة الضوء C, wave length

في كرة السرعة ، إذا كان الزمن المقدر للكرة هو (44.1 m/s) ، وإذا كانت كتلة الكرة (146 g) أحسب الطول الموجى المصاحب للكرة .

الحلــــــ

من القانون

$$\lambda = \frac{h}{mv}$$
, $h = 6.63 \times 10^{-34} \text{ j.s}$
= $\frac{6.63 \times 10^{-34} \text{ k.gm}^2 \text{s}^{-1}}{0.146 \text{ kg} \times 44.1 \text{ m.s}^{-1}} = 1.03 \times 10^{-34} \text{ m.}$

 $1 J = 1 kg m^2 s^{-1}$

ملاحظة

إذا علم أن سرعة الالكترون في ذرة الأيدروجين m/s ملك × 2.19 . احسب طول الموجة الماحب للإلكترون . إذا

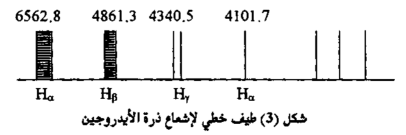
$$\lambda = \frac{h}{m v}$$

$$= \frac{6.63 \times 10^{-34} \text{k.gm}^2/\text{s}}{9.11 \times 10^{-31} \text{kg} \times 2.19 \times 10^6 \text{.m/s}} = 3.32 \times 10^{-10} \text{ m.}$$

$$= 0.332 \text{ nm.}$$

طيف ذرة الأيدروجين

أبسط أنواع الطيف هو الطيف الخطي لذرة الأيدروجين وهي أبسط الـــذرات ويتكــون هذا الطيف في المنطقة المرئية وفوق البنفسجية من مجاميع من خطوط الطيف وتقل السافة بين هذه الخطوط وكثافتها في اتجاه طول الموجة القصير كما في الشكل الآتى :



وقد يتكون أطياف باقي المناصر من نفس المجاميع إلا أنها صعبة التميز من بعضها نظرا لتداخلها . وفي عام 1885 أوضح العالم بالمر أن العلاقة الرياضية السابقة التي تربط بين طول الموجه (λ) والتردد للخطوط الطيفية الأربع في طيف ذرة الأيدروجيين الخطي هي:

$$v_{\rm H} = \frac{C}{\lambda} = R \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2} \right)$$

حيث أن (n) تأخذ الأرقام 3 ، 4 ، 5 ، 6 على التوالي للخطوط الأربع

 1 وهي = 8 Rydberg constant وهي Rydberg constant حيث 1 سرعة الضوء، 1 ثابت ريدبرج

مِثَّالَ : أحسب كل من: أ - تردد الضوء الأحمر ذو الطول الوجي 700 nm .

ب - تردد الضوء البنفسجي ذو الطول الموجي 400 nm

الحلي

, باستخدام العلاقة $u = \frac{C}{\lambda}$ يمكن تعيين تردد كل منهما

A)
$$v = \frac{C}{\lambda} = \frac{3.00 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}}{700 \times 10^{-9} \text{ m}} = 4.29 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}$$

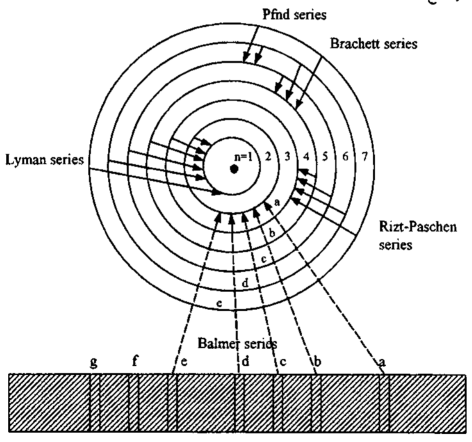
B)
$$v = \frac{C}{\lambda} = \frac{3.00 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}}{400 \times 10^{-9} \text{ m}} = 7.5 \times 10^{14} \text{ s}^{-1}$$

ومن الملاحظ أن الضوء ذو الطول الموجي الطويل له تردد أقل (الضوء الأحمر) . وهذا يعزي الي إستخدامه ليلا لإرشاد السفن أو الطائرات .

ولقد لوحظ أنه بزيادة قيمة (n) أصبحت الخطوط متقاربة وكذلك تتقارب السترددات بما يسمى بحد التداخل ويمكن حسابه بوضع قيمة n بما لا نهاية . وفي أوائل القرن العشرين اكتشفت مجاميع أخرى في ضيف ذرة الأيدروجين منها مجموعة ليمان ، باشن . ويوضح الجدول الآتى مجموعات الأطياف لذرة الأيدروجين في المناطق الضوئية المختلفة.

			ية	(i) النظرية الذر
منطقة الطيف	طول الموجة للخــط الأول في المجموعة A	n ₂	\mathbf{n}_1	اسم المجموعة
فوق البنفسجية	1.216	4,3,2	1	منطقة ليمان
المرثية	6,563	5 , 4 , 3	2	منطقة بالمر
تحت الحفراء	18, 7 51	6,5,4	3	منطقة باشن
تحت الحبراء	45,500	7 , 6 , 5	4	منطقة براكت
تحت الحفراء	75.980	8,7,6	5	منطقة بفوند

ويعثل الشكل (4) أسم تكوين طيف ذرة الأيدروجين حيث تشير الأسهم رجوع الإلكترونات من مستوي كم الطاقمة العلوي الي مستوي الطاقمة الأدنى وبالتالي أطياف الإشعاع المختلفة .



شكل (4) رسم توضيحي بين مستويات الطاقة لبوهر في ذرة الأيدروجين والخطوط الأساسية للطيف

مثال : احسب قيمة التردد والطول الموجي للخط الطيفي لذرة الأيدروجين المطابق للحالة الانتقالية للذرة من المدار (3) الي المدار (2) أي من مستوى أعلى الي مستوى أدنى.

من الملاحظ أن عملية الانتقال من مدار أدنى إلى أعلى يلزم طاقة والعكس تفقد الطاقة المتصة وتخرج على هيئة إشعاعات .

واذا علم أن طاقة الالكترون لكل مدار هي 10^{-18} \times 2.179. وكذلك بين الطاقـات h = 6.26 \times 10 $^{-34}$ j.s وأن ΔE = hv

hv =
$$10^{-18} \text{ j} \times 2.179 \times \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2}\right)$$

v = $\frac{2.179 \times 10^{-18} \text{ j}}{6.62 \times 10^{-34} \text{ j.s}} \times \left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{3^2}\right)$
= $0.4568 \times 10^{15} \text{ s}^{-1}$

وعليه يمكن إيجاد طول الوجة بهذه الوجة

$$\lambda = \frac{C}{\lambda}$$

$$\lambda = \frac{3.00 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}}{0.4568 \times 1015 \text{ s}^{-1}} = 0.6563 \times 10^{-8} \text{ m}$$

وقد أعلن رينز أن العدد الموجي لأي خط طيف يمكن تمثيله لمجموع حدين أحدهما ثابت والآخر متغير خلال كل مجموعة طيفية بهذه العلاقة :

$$R\left(\frac{1}{x^2} - \frac{1}{y^2}\right)$$

حيث ان كل من y, x عبارة عن قيم عددية . فيوجد عدد بسيط من العناصر أو الأيونات مثل الأيدروجين ، فالهيليوم أحادي الأيون ثنائي التآين التي يمكن تمثيل طيفها بالم أو ما يشابهها . والتعبير عن العدد الموجى لكل خط بأنه الغرق بين حدين .

وعلى وجه العموم فقد وجد أن ترددات الخطوط في الـذرات المشابهة للأيدروجين يمكن الحصول عليها من العادلة .

وحيث (Z) تمثل الشحنة الفعالة على الأيون المطلوب تفسير طيفه من الأيونات الشبيهة بالأيدروجين مثل "He+, Li+, Be .

فإننا نلاحظ أن الباقي عبارة عن نواه يحيط بها الكترون واحد .

أما إذا انتقلنا إلى طيف العناصر الكبيرة وذراتها المتأينة والتي توجد في الثلاثة مجاميع الأولى في الجدول الدوري ما عدا الشبيه بالأيدروجين ، خصوصا العناصر القلوية الأرضية ، فإنه يمكن تقسيم خطوطها الطيفية الي عدد من المجاميع المختلفة ، ويعبر عن العدد الموجي لكل خط طيفي بمعادلة تشبه معادلة بالمر . وأهم التسلسلات التي أمكن تعييزها في هذه المجاميع القلوية (Principle-P) ، (Principle-P) ، وبالقالي فإن ترددات الخطوط أو العدد الموجي يمكن التعبير عنه من تجميع حد ثابت (L) وآخر متغير طبقا لمبدأ رينز .

$$v = L - \frac{RZ^2}{(n-\delta)^2}$$

حيث R – ثابت ريدبرج 109.737 سم $^{-1}$ ، Z – الشحنة الفعالة ، δ مقدار ثابت تقريبا لأى متسلسلة .

مثال احسب طاقة كل من

$$4.29 \times 10^{14} \; {
m s}^{-1}$$
 الضوء الأحمر اذا علم أن له تردد قيمته $-10^{14} \; {
m s}^{-1}$ الضوء البنفسجي اذا كان له تردد قيمته $-10^{14} \; {
m s}^{-1}$ الحليب

لعرفة الحل يجب التعرف علي العلاقة التي تربط العلاقة بين كل من الطاقة E α أو α أو للتردد . ومن المعلوم أن الطاقة تتناسب طرديا مع تردد الضوء تناسبا طرديا أي أن α أو α أو α أو α حيث α ثابت وهو ثابت بلانك وقيمته α أو α حيث α أو α حيث α ثابت وهو ثابت بلانك وقيمته α

A)
$$E = h \lambda 6.63 \times 10^{-34} \text{ j.s} \times 4.29 \times 10^{14} \text{ s}^{-1} = 2.84 \times 10^{-19} \text{ j}$$

B) E = h
$$\lambda$$
 6.63 × 10⁻³⁴ j.s × 7.5 × 10¹⁴ s⁻¹ = 4.97 × 10⁻¹⁹ j

ويلاحظ أن الاشعاع ذو التردد القليسل له طاقة عظمتي والمكس له طاقة أدني . والأحمر ، البنفسجي على التوالي . Boher theory

نظريسة بوهسر

أفترض عالم الطبيعة الدانعركي نيلز بوهر 1913 أن مستويات الطاقة في الذرة ترمسز الي أغلفة مغلقة تدرو فيها الإلكترونات الموجودة بالذرة والإلكترون الدائر في الغلاف يكون في حالة سكون . بمعنى أن الذرة في حالة سكون . بمعنى أن الذرة مادامت لا تمتص طاقة او تشع طاقة فالالكترون في حالة ثبات في مداره . وبالتالي فإن التغير في الطاقة سواء امتصت طاقة أو حدث اشعاع فإن الالكترونات تقفز مسن غلاف ذو طاقة أقل الي مدار ذو طاقة أعلى والمكس .

وأضاف بوهر علي ان الالكترونات تنتقل من مستوي الطاقة الأقل E_1 الي مستوى الطاقة آخر أعلى E_2 . وبعد فترة زمنية تعود الالكترونات الي مدارها الأصلي وتخرج هذه الطاقة المتصة على هيئة ضوء أو اشعاع مسببة خطوط الطيف المختلفة المذكور آنفا بحسب رقم المدار .

وقد أضاف بوهر إفتراضا آخسر ويعسرف (شرط الكم) وهو العسزم الدائسري (Angular Momentum) . وهو أن الالكترون بدور في غلاف ثابت يساوي عدد صحيح

. ،
$$\frac{22}{7} = \Pi$$
 مضروبا في $h/20$ حيث ان h ثابت بلانك (n)

والعزم الدائر لأي جسم يتحرك في مسار دائري ياسوي (الكتلة \times السبرعة \times نصف القطر) ويعرف (n) بعدد الكم Quantum number . وبهذا الافتراض أمكن حساب أماكن الخطوط الأساسية في طيف ذرة الأيدروجين أي أن :

$$m v r = \frac{nh}{2\Pi}$$

ومن هذا النطلق نجد أنه توجد علاقة تناسبية بين كل من (r, n) فكلما زادت قيمة (n) زادت قيمة r . حيث (n) كتلة الالكترون (v) سرعته .

حساب نصف قطر الأغلفة وطاقة كل منها

عندما يدور إلكترون في مصار دائري ذات نصف قطر (r) ينتج قوة طرد مركزية لهذا عندما يدور إلكترون في مصار دائري ذات نصف قطر (r) ينتج قوة طرد مركزية لهذا الالكترون قيمتها $\frac{mv^2}{r}$ وهي تعادل قوة الجذب الالكترون وحيث أن كل من الواة والالكترون وحيث أن (Z) هي والالكترون = $\frac{Ze^2}{r^2}$ حيث أن عشحنة كل من النواة والالكترون وحيث أن $\frac{mv^2}{r} = \frac{Ze^2}{r^2}$ الشحنة الفعالة للنواه (e) ومنه يتضح أن $v = \sqrt{\frac{Ze^2}{mr}} = \frac{nh}{2\Pi mr}$ وبالتربيع $v = \frac{nh}{2\Pi mr}$ وبالتربيع $v = \frac{n^2 h^2}{4\Pi^2 m^2 c^2}$

وبتساوي طرفي المعادلة

$$\frac{Ze^2}{mr} = \frac{n^2 h^2}{4\Pi^2 m^2 r^2}$$

وبالتالي نحصل علي قيمة (r) نصف القطر $r = \frac{n^2 h^2}{4 \Pi^2 m 7 o^2}$

 $e=4.8\times 10^{10}~esu=1.6\times 10^{-19}$ حيث (e.m) حيث (e.m) حيث قيمة كل من (e.m) حيث (e.m) . (r) حيث (e.m) خينة (e.m) . (r) خينة (e.m) . (e.m)

 $h = 0.663 \times 10^{-23} \text{ JS}$

 $\Pi = 3.1416$

$$m = 0.211 \times 10^{-23} \text{ Kg}$$

 $e = 0.160 \times 10^{-18}$ Coulomn

n = 1

r = ?

للتعبير عن قيمة (٢) نجد أن

 $r = 0.475 \text{ Kg m s}^{-2} \text{ C}^{-2}$

وباستخدام هذه العلاقة

$$r = 0.475 \times 0.211 \times 10^{-10} \text{ m}$$

= 0.5206 A° حيث $(10^{-10} \text{ m} = \text{A}^{\circ})$

من هذه المادلة نجد أن النسبة بين أنصاف أقطار الأغلقة المتتابعية تساوي النسبة بين مربعات أرقامها .

$$r^1$$
 r^2 $r^3 = (1)^2$ $(3)^2$

طاقة الالكترون الكلية

الطاقة الكلية عبارة عن مجموعة كلا من الطاقة الحركية $\frac{1}{2}$ mv والطاقة الوضعية

 $\frac{Ze^2}{r}$ الناتجة عن قوى الجذب بين الالكترون والبروتون وذلك بالنسبة لطاقة افتراضية تساوي الصغر عندما يكون الالكترون عديم الحركة وعلي مسافة لا نهائية عن النواة . حتى تنعدم قوي التجاذب . وتتحدد الطاقة الكلية من المادلة .

$$E_{total} = E_k + E_p = \frac{1}{2} mv^2 (+) - \frac{Ze^2}{r}$$

$$\frac{Ze^2}{r} mv^2 = i$$

$$E_{total} = \frac{Ze^2}{2r} - \frac{Ze^2}{r} = -\frac{1}{2} \frac{Ze^2}{r}$$

وبالتعويض عن قيمة (r) من المعادلة $\frac{n^2 h^2}{4 \Pi^2 m Z e^2}$ في المعادلة السابقة ينتج من ذلك

$$\therefore \ E_{total} = -\left(\frac{2\Pi^2Z^2e^4m}{hr}\right) \ . \left(\frac{1}{n^2}\right)$$

وتعنى الإشارة أن طاقـة ذرة الأيدروجين أقـل من حـاصل جمع طاقتي إلكـترون وبروتون مفصولين عن بعضهما بمسافة ما لانهائية ، أي أن ذرة الأيدروجين لا تتجـزأ تلقائيا .

المعادلة الآتية :

$$\begin{split} E_2 - E_1 &= \Delta E = h \nu = \left(\frac{-2\Pi^2 Z^2 e^4 m}{n_2^2 h^2} \right) \cdot \left(\frac{-2\Pi^2 Z^2 e^4 m}{n_2^1 h^2} \right) \\ \therefore \ h \nu = & \left(\frac{2\Pi^2 Z^2 e^4 m}{h^2} \right) \cdot \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2} \right) \end{split}$$

ولكن $E_2 - E_1 = \frac{hc}{\lambda}$ وحيث أن العدد الموجي

ومنه ينتج أن

$$\frac{1}{\nu} = \frac{1}{\lambda} = \frac{2\Pi^2 Z^2 e^4 m}{h^3 C} \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2} \right)$$

$$\frac{1}{\lambda} = R \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2} \right)$$

وهذه المادلة الأخيرة تشبه تماما معادلة بالمر. وبالفعل عند حساب قيمة الشابت

. (R) والتي تم الحصول عليها وجد أنها نفس القيمة للثابت ريدبرج $\frac{2\Pi^2 Z^2 e^4 m}{h^3 C}$

مميزات نظرية بوهر

1 - فسرت النظرية الطيفية لذرة الأيدروجن.

2 - يمكن تفسير أو تطبيق هذه الافتراضات علي ذرات عناصر أخري . أي أنه من المتوقع أن الأغلغة (الأفلاك الإلكترونية) المرادفة تكون معقدة التركيب وهي K, L, M, والتي بينت من قبل من خطوط الطيف لذرة الأيدروجين .

3 - أفاد بأنه يلزم لانتقال إلكترون من غلاف ذات طاقة أقل من غلاف آخر أعلى فإنه يكتسب كمية من الطاقة أو يكتسب ذبذبات الكترومفناطيسية ذات تردد عال مكافئة لهذا المدار الجديد . وبالمكس إذا انتقل الإلكترون من أفلاك ذات طاقة أعلى الي أفلاك ذات طاقة أدنى فإنه يصحب ذلك انبعاث إشعاع .

عيوب نظرية بوهر

- 1 الحسابات الكمية لنظرية بوهر لم تعطي النتائج الرجوة في الذرات المعقدة وحتى في ذرة الهيليوم كما هو الحال في ذرة الأيدروجين .
- 2 استخدام قوانين الميكانيكا العادية في تفسير دوران الإلكترون . حيث ثم تظهر أن الجسيمات في الذرة لها خواص جسيمية وكذلك خبواص موجبة ومن هذا المنطلق باستخدام قوانين ميكانيكا الكم أهملت قوانين بوهر وهي قوانين الميكانيكا العادية . حيث أمكن تقدير عزم الإلكترون ، وكذلك تفسير وجود مستويات الطاقة الثابتة ، كما درست أيضا الظواهر التي تحدث في الذرة .
- 3 من الدراسات السابقة لفروض بوهر أن ذرة الأيدروجين ما هي الا أفلاك مسطحة في الوقت الذي ثبت فيما بعد أن الذرة نها أبعاد ثلاث في الفراغ .
- 4 ظهر فيما بعد باستخدام ميكانيكا الكم أنه لابد من وجود أربعة أنواع من الكم الختلفة .

دي بروجلي والطول الموجى The de Brogle wavelength

لقد اقترح بروجلي لو أن الموجات الكهرومغناطيسية مثل (فوتونيات الضوء ، أشعة اكس وغيرها) تبين صفات الجسيمات ، فإنه من المكن أن نصف هذه الجسيمات بصفة الموجة . بناءا علي ان الضوء يأخذ طبيعة مزدوجة . بععني أنه في بعض الأحيان يسلك صفة الجسيمات (والفوتونات) والبعض الآخر يشبه الموجه . وفي حالة الجميمات يمكن تطبيع هاتين المعادلتين وهما :

- E = h v (Planck's equation) -1
- $E = m C^2$ (Einstein equaiton) -2

وبتساوي (2, 1) نحصل على

$$m C^2 = h v, m C = h \frac{v}{C}$$

or
$$P = h \frac{V}{C}$$

حيث $(m\ C)$ or (P) عزم الفوتــون . أو كمـية التحـرك . وكما أن $(m\ C)$ الـتردد ، (λ) السرعة وبقسمة السرعة علي الـتردد تعطي دالـة جديـدة (λ) والـتي ترعـف بطـول الوجة إذا:

$$\lambda = \frac{v}{C}$$
 -5

وبالتعويض في المعادلة (4)

$$P = h / \lambda$$
or $\lambda = \frac{h}{mc}$ (de Brog lie equation)

وتعتبر معادلة دي بروجلي بسيطة ومرتبطة جيدا لجسيمات المادة مثل الالكترون ، ولنعتبر الكترون له كتلة (m_e) ، يتحرك بسرعة قدرها (λ) . وبذلك تكون كمية تحركه $(m_e v)$ أو العز . وعليه يكون ذي بروجلي تعرض للطول الموجي (طول الموجة) والمتي عرفت بطول الموجة لبروجلي وكمية التحرك إو العزم للالكترون بهذه العلاقة الاتية :

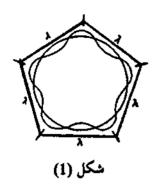
$$\lambda = \frac{h}{m_e v} = \frac{h}{\text{momentum}}$$
 -7

وهذه المعادلة (٧) تشبه المعادلة رقم (6) والتي ترتبط بالالكترون . إذا أيضا تمتلك جسيمات المادة مثل الالكترون الصفة الجسيمية والصفة الموجية والمعادلة رقم (7) الأخيرة يمكن استعمالها لتفسير فروض بوهر الحديثة .

$$[m_e v r = \frac{h}{2\Pi}]$$
 "العزم الزاوي = مقدار ثابت" -8

وعندما يتحرك الكترون في مدار ، فإنه يلاحظ وجود عدد صحيح للطول الوجي يدل على الموجه . شكل (1). إذا يمكن أن نأخذ

$$n \lambda = 2 \prod r$$



as
$$\lambda = \frac{h}{m_e v}$$
 (7) وانظر المادلة

وباستبدال قيمة (λ) طول الوجـة لـبروجلي للمعادلة (9) نحصل علي

$$n\left(\frac{h}{m_e v}\right) = 2 \Pi r$$

or

 $n\left(\frac{h}{2\Pi}\right) = m_e v r = \text{angular momentum} - 10$

النتيجة النهائية تعطي نفس النتيجة كما هو مقترح من بوهر إذا نجد أن ما افترضه دي – بروجلي يوافق نظرية بوهر . وتعدي هذه الملاقة الغيزيائية البسيطة علاقة الكم . $(m_e v \; r = n \; \frac{h}{2 \, r})$

تجربة دافيسون وجيرمر Davisson and Germer experiment

التجربة الأولى التي برهنت فرضية بروجلي كنانت من دافيسن وجيرمر (1927) وتتلخص تجربة جيرمر بقذف بللورة من النيكل بوابل من الكترونات ضعيفة الجهد وحصل على أشعة مختلفة قوية للدرجة الأولى (n=1) الطيفى لزاوية جا 65°م.

0.91 ميث n=1 Sin 65° = 0.9068 n=1 . والسافة الداخلية لذرة النيكل تساوي Sin 65° = 0.9068 n=1 انجستروم (one Angstrom = 10^{-8} cm) انجستروم λ .

n
$$\lambda = 2$$
 d Sin θ (Bragg's equation)
 $1 \times \lambda = 2 \times 0.91$ A° $\times 0.906$ -11
.... $\lambda = 1.65$ A°

وبايجاد قيمة (l) وبتطبيق معادل بروجلي

$$\lambda = \frac{h}{m_e v}$$

ولو أخذنا الرموز (e, m and v) تمثل الشحئة ، الكتلة والسرعة على التوالي ، وأن الالكترون سوف يعجل خلال فرق جهد قدره [V] .

 $\frac{1}{2}$ mV² = Ve (Since D. E = electrical energy)

or
$$m_e^2 n^2 = 2 \text{ me Ve}$$

or $me V = \sqrt{2 \text{ me Ve}}$
or $\lambda = \frac{h}{m_e v}$
or $\lambda = \frac{h}{\sqrt{2 \text{ me Ve}}}$

-12

في أحد التجارب ، إستخدمت هذه القيم

$$V = 54 \text{ volts}$$

$$H = 6.63 \times 10^{-34} \text{ j.s}$$

Me =
$$9.1 \times 10^{-31}$$
 k.g

$$E = 1.6 \times 10^{-19}$$
 j.s

إذا بالتمويض في المعادلة (12) نحصل علي

$$\lambda = \frac{6.63 \times 10^{-34} \text{ js}}{\sqrt{2 \times 9.1 \times 10^{-31} \text{K.g} \times 54 \times 1.6 \times 10^{-19} \text{ j}}}$$

$$....\lambda = 4.18 \times 10^{-10} \text{ m} = 4.180 \text{ A}^{\circ}$$

كلا من هذه القيمة العملية لقيمة (λ) ، لتؤكد فرض دي بروجلي .

، الالكترون $^{-30}$ imes 10.911 imes 10 ك جرام

الحلسب

بالاستبدال في القانون
$$\frac{h}{m_e v}$$
 نحصل علي

$$\lambda = \frac{6.63 \times 10^{-34} \text{ js}}{0.911 \times 10^{-30} \text{ Kg} \times 6 \times 10^7 \text{ ms}^{-1}}$$

$$= 1.21 \times 10^{-11} \text{ m} = 12.1 \text{ A}^{\circ}$$

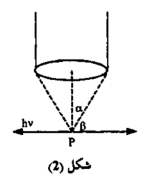
مبدأ عدم التأكد لهيسنبرج Heisenberg uncertainty principle

يبرهن الانحراف الحادث للإكترون بواسطة البللورات "ان الالكترون له صفات الموجه" هذه النتيجة كانت مباشرة تعارض بعض التجارب الأخرى وخصوصا التي حصل عليها طومسون (J.J.Thomson) والتي تنص "عليها ان الالكترون هو عبارة عن كتلة وطاقة أو له كتلة وطاقة ".

ولكي نتوصل الي الوفاق بين التصور في الالكترون علي انه موجه مع الوصف للإلكترون أنه جسيم . فقد اقترح بوهر أساس التكامل ، فيما بين ذلك علي أن الإلكترون لا يأخذ كلا من الوصف الوجي أو الوصف الجسيم في وقت واحد أو على الدوام . ولكن كلا من التصورين مكمل لأحدهما الأخر في وصف الإلكترون وبالتالي فقد أعلن هيسنبرج من مفهوم هذا النقاش وأعلن مبدأ عدم التأكد (1927) Werner Heisenberg (1927) .

والمفهوم أو الفكرة الأساسية لمبدأ عدم التأكد التي تنص "ليس من المكن في آن واحد وبدقة تحديد كلا من الموضع والتحرك للالكترون" ، وهذا يعنى أنه يمكن أن نقيس وبدقة المتحرك للالكترون ولكن على حساب عدم التأكد من الموضع له أو العكس . ونحن لا نعتقد أن الالكترون عندما يتحرك دائريا من مكان إلى مكان أو من نقطة الى نقطة يأخذ تحرك معلوم أو مثبت عن كل نقطة .

ولنفترض هذه التجربة القائمة على الأفتراض والتي تسوقنا لقياس الوضع والسرعة مما في آن واحد شكل (2) حيث يبين الشكل مثل هذا التنسيق ، حيث تستخدم ميكروسكوب



إلكتروني ذو ضوء عال جدا قوى التحليل فلو أنه يوجد منبع ضوء (أشعة جاما أو أشعة اكسس) مثلا لها طاقة (hv) تصطدم بالالكترون عند الموضع (P). وعندما يشتت الالكترون مثل هذا الضوء (الفوتونات) إلى الميكروسكوب تحدث زاوية (B) مع المحور (X) فإن الالكترون سيختزن بعض من هذه الحركة من الفوتون على طول المحور (X). وبالتالي فإن الضوء المشتت يمكن أن يدخل الي الميكروسكوب من أي مكان خلال فتحة (القمع) بزاوية XZ.

هذه المساهمة للمحور (X) لحركة الالكترون الغير معلومة بالمقدار .

$$\Delta P_X = \frac{2h}{\lambda} \sin \infty$$

حيث أن ΔPx تعرف بعدم التأكد لحركة الالكترون.

ولتعيين تحديد الكان بواسطة اليكروسكوب كما هو موضح بمعادلة ريليخ "Rayleigh" لتحليل الضوء .

$$\Delta X = \frac{\lambda}{\sin \alpha}$$

حيث أن ΔX عدم التأكد في (X) ، والمحبور يحبد موضيع الالكبترون ، λ طبول الموجة للفوتون ، وناتج عدم التأكد في تحديد الموضع والحركة في آن واحد للالكترون هي:

$$\Delta X \Delta P = \frac{\lambda}{\sin \alpha} \times \frac{2h}{\lambda} \sin \alpha = 2h$$

وعلى العموم فإن ناتج حاصل ضرب ΔX ، ΔP ما هي الا قيمة لثابت بلانك ، h الجزء الحسابى .

$$\Delta X \cdot \Delta P_X \simeq h$$

ومجموعة اخرى من المتغيرات يمكن أن تستخدم للتعبير لمبدأ عدم التأكد لـو أن (E) تكون طاقة النظام عند زمن (t) يمكن أن نرى :

$$\Delta E \cdot \Delta t \simeq h$$

حيث (ΔE) – عدم التأكد في معلومية لقيمة الطاقة على حساب ΔE – عـدم التـأكد في معلومية الزمن على حساب الطاقة .

مثال : لو استطمئا تحديد موضوع الالكترون مع عدم التأكد (0.001 Å) احسب عدم التأكد في الحركة .

$$\Delta X=10^{-13}$$
 m, $h=0.66 \times 10^{-33}$ j.s
$$\Delta P_{X}=?$$

$$\Delta P_{X}=\frac{2\times 0.66\times 10^{-33}}{10^{-13}}=13.2\times 10^{-21}~\text{K.g m s}^{-1}$$
 پالاستبدال

قيمة عدم التأكد في الحركة يمكن إهمالها في حالة أنظمة الميكروسيكوب ولا يمكن إهمالها في حالة الالكترون حيث ان كتلة الالكترون $^{-13}$ imes $^{-13}$ imes حالة الالكترون حيث ان كتلة الالكترون

مثال : إحسب عدم التأكد في السرعة أ – (كرة السرعة ذات الكتلة $(0.146~{
m kg})$. . ب – الالكترون ذي الكتلة $(0.146~{
m kg}) \times (0.10)$ لو علم أن الوضع المستقر في خالال مسافة $(0.146~{
m kg})$ والتي تقدر تقريبا $(0.146~{
m kg})$ لمنافة $(0.146~{
m kg})$ والتي تقدر تقريبا $(0.146~{
m kg})$ لمنافة $(0.146~{
m kg})$

الحلـــــ

A- :
$$\Delta X \Delta m v \simeq \frac{h}{4\Pi}$$

$$\Delta \nu = \frac{7.24 \times 10^{-32} \text{ K.g m}^2 \text{s}^{-1}}{0.146 \text{ K.g} \times 1.00 \times 10^{-10} \text{ m}} \simeq 4.96 \times 10^{-20} \text{ ms}^{-1}$$

B-
$$\Delta v = \frac{7.24 \times 10^{-32} \text{ K.g m}^2 \text{s}^{-1}}{0.1110^{-31} \text{ K.g} \times 1.00 \times 10^{-11} \text{ m}} \simeq 7.9 \times 10^{-8} \text{ ms}^{-1}$$

ومن سياق الناقشة السابقة يمكن ان نقرر اساسا خطأ لمخطط بوهر لجسيم صغير (اليكترون) لها مدارات لمسافات محددة من النواة . إذا المفروض استطاعة عمل اشكال حول كل من الموضع والسرعة للالكترون في آن واحد . لانستطيع عمل شكل محدد للتوزيع الالكتروني في ذرة ويكون ثابت ومتواز للتعبيرات المحتملة لايجاد الالكترون عند أي نقطة في الفراغ .

وننا أن نسأل أين يكون الالكترون حول النواة ؟ ولكن لنا فقط ان نتكلم حول إحتمال وجبودة حول النواة ، ربما يكون عند مسافات مختلفة في عدة مواضع 1 ، 2 ، 3 انجستروم وحتى 100 انجستروم من النواة هذه الاحتماليات تأخذ قيم محددة .

The wave function

1 - دالة الموجة (판)

بني وصف الموجة علي دراسة الاحتمالية علي الشكل التالي . نتصور جيب زاوية بسيطة لموجه تتولد علي طول خط ، وأن السمة تتغير من قيمة (+1) مبارا بمنخفض (-1) . ولذا يمكن أن نقيس شدة الموجه بعربع السعة والتي دائما تكون موجبة ، لهبذا بالمثل دالة الموجه ψ – نوع لدالة السعة .

لذا فإن أي الكترون له صفات الموجه ، يمكن أن يوصف كدائة موجه ψ أو ψ . (X, Y, Z) وتؤخذ دائة الموجه (X, Y and Z) وتؤخذ دائة الموجه

بقيمة موجبة أو سالبة أو قيمة تصورية . وإحتمالية الوجود للإلكترون في أي حجم عنصر في الغراغ تتناسب طرديا مع القيمة المطلقة المركبة لدالة الموجه والقياسات الكثافة للشحنة الالكترونية تعطي من (ψ) وليست (ψ) . ورياضها يمكن أن تكون Probability $(X, Y, Z) \propto [\psi(X, Y, Z)]^2$

The Schrodinger Equation

معادلة شرودنجر

كتب العسالم النمساوي الفيزيائي شرودنجسر معادلسة الموجسه (1927) Austrian physicist Erwin Schrodinger عن وصف السلوك المزدوج للإلكترون وأوجد شكل المعادلة بالاحداث الرياضي . واستخدمت لحساب طاقة النظام المكونة من النواة والالكترون وقورنت مع القيم المحسوبة لتبين التصحيحات لدالة الموجه المفترضة .

وتعطي المعادلة التفاضلية العامة لتحرك الموجه في اتجاه واحد بهذا التعبير .

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} = \frac{1}{v^2} \cdot \frac{\partial^2 \phi}{\partial t^2}$$

 $\phi(X, X \sin \phi(X, X)))))))))))))))))$

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial X^2} + \frac{4\Pi^2 v^2}{v^2} \psi = 0 \text{ or } + \frac{\partial^2 \psi}{\partial X^2} + \frac{4\Pi^2}{\lambda^2} \psi = 0 - 2$$

حيث أن (٧) دالة الموجة

والتعبير عن الثلاث محاور هي :

$$\frac{\partial^2 \psi}{\partial X^2} + \frac{\partial^2 \psi^2}{\partial Y^2} + \frac{\partial^2 \psi^2}{\partial Z^2} + \frac{4\Pi^2 \psi}{\lambda^2} = 0$$

$$\frac{\partial^2}{\partial X^2} + \frac{\partial^2}{\partial Y^2} + \frac{\partial^2}{\partial Z^2} = \nabla^2 \text{ (delsquared)}$$
 -4

حيث $abla^2$ دالة للمحذوف

كما تعرف (Laplacin operator)

والمعادلة (3) تمرف بمعادلة الموجه مع الزمن المحسوب . لتطبيق هذه المعادلة لمادة موجه (wave natter). فإن علاقة دي بوروجلي "De Broglie" يمكن استخدامها كما يلى :

$$\lambda = \frac{h}{P} = \frac{h}{mv}$$

وباستبدال الرمز (λ) في المعادلة (3) نحصل على

$$\nabla^2 \psi + \frac{4\Pi^2 m^2 v^2}{h^2} \psi = 0$$
 -5

وعليه فإن المجموع = طاقة الوضع + الطاقة الحركية

$$E = V + \frac{1}{2} m v^2$$

or
$$\frac{1}{2}$$
 m $V^2 = V - E$

or
$$V^2 = \frac{2}{m} (E - V)$$

بالاستبدال في المعادلة (5) القيمة (v^2) نحصل على :

$$\nabla^2 \psi + \frac{4\Pi^2 m}{h^2} (E - V) \psi = 0$$
 -6

والمعادلة الأخيرة (6) هي المعادلة المعلنة والتي خصت في التطبيق لسلوك الالكسترون في ذرة الأيدروجين .

ومعادلة شرودنجر (6) يمكن إعادة توزيمها لتعطى هذا الشكل

$$\left(-\frac{h^2}{8\Pi^2 m}\nabla^2 + V\right)\psi = E \psi \text{ or } H \psi = E \psi$$
 -7

حيث (H) تعرف Hamiltonian operator (معامل هاميلتون) وتبين هدة طرق للتعبير عن مجموعة الطاقة للنظام ، والطاقة الحرة ، (E) – هي قيمة هددية للطاقة .

تطبيقات معادلة الموجه لشرودنجر لذرة الايدروجين

Application of the Schrodinger wave equation to the hydrogen atom نتصور ان إلكترون أحادي يتحرك في ذرة أيدروجينية والذي يمكن تعثيله بالمادلة المحمد الاتمة :

$$\nabla^2 \psi + \frac{8\Pi^2 m}{h^2} (E - V) \psi = 0$$
 -8

$$\frac{\partial^2 \psi}{\partial X^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial Y^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial Z^2} + \frac{4 \Pi^2 \psi}{h^2} (E - V) \psi = 0 \qquad -9$$

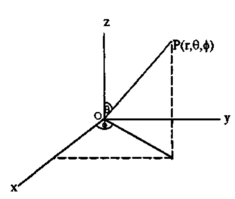


Fig (3) Relationship cartesian coordinates and polar coordinates.

وبالرغم من المعادلة السابقة من وبالرغم من المعادلة السابقة من صحتها تعاماً . الا أنها غير مناسبة (P(r,θ,φ) للحل في الشكل الدائري المنتظم للمجال الساكن (Potential field) تستبدل محاور الاقطاب (φ and φ) والملاقة للاحدايثات (X, Y, and Z) والملاقة بين هذين النوعين يمكن كتابتها كالتالي:

 $X = r \sin \theta \cos \phi$

 $Y = r \sin \theta \sin \phi$

 $Z = \cos \theta$

ويمكن أن تتناسب محاور كارتيزيان الى محاور قطبية وتستبدل طاقة الوضع (V)

$$\frac{-e^2}{r}$$
 بالقيمة $\frac{-e^2}{r}$ في المادلة رقم

$$\frac{1}{r^{2}} - \frac{\partial}{\partial r} \left(r^{2} \cdot \frac{\psi \partial}{\partial r} + \frac{1}{r^{2} \sin \theta} - \frac{\partial}{\partial \theta} (\sin \theta \cdot \frac{\partial \psi}{\partial \theta}) + \frac{1}{r^{2} \sin^{2} \theta} \cdot \frac{\partial^{2} \psi}{\partial \phi^{2}} + \frac{8\pi m}{r^{2} \sin^{2} \theta} \left(r^{2} \cdot \frac{\psi \partial}{\partial r} + \frac{1}{r^{2} \sin^{2} \theta} \right) = 0$$

$$\frac{8\pi m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) \psi = 0$$
 -10

هذه الدوال تعطي حل للمعادلة (10) يمكن كتابتها كحاصل ضرب الشلاث دوال ، كل دالة تحتوي من الثلاث محاور (r, θ and φ) والحل يمكن أن يكون

$$\psi = (r, \theta, \phi) = R(r) \Theta(\phi) \Phi(\phi)$$
 -11

وتعطي حل المعادلة السابقة أعداد الكم الثلاثة . عدد الكسم الاساسي ويرمـز (N) – كما هو في الجزء (R(r) لدالة الموجة وعدد الجم الثانوي أو الجـانبي (I) وكمـا يلاحـظ في Θ) واما الأخيرة فهو عدد الكم المغناطيسي (m) كما في Φ) .

عدد الكم الاساسي (N)

في ذرة الأيدروجين حيث كثافة الكترون تأخذ شكل بيضاوي منتظم وكما ان جميع الاشتقاقات التي تمتمد علي خبواص الزاوية (θ and ϕ) سوف تختفي وهذه الصورة البسطة للمعادلة (10).

$$\frac{1}{r^2} - \frac{\partial}{\partial r} (r^2 \cdot \frac{\psi \partial}{\partial r}) + \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) \psi = 0$$
or
$$\frac{\partial^2}{\partial r^2} \psi + \frac{2}{r} - \frac{\partial \psi}{\partial r} + \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) \psi = 0$$
-12

وسوف نأخذ الحل للشكل الدائري

$$\psi = e^{-ra}, \frac{\partial \psi}{\partial r} = -a.e^{-ra} \text{ or } \frac{\partial^2 \psi}{\partial r^2} = a^2.e^{-ra}$$

وباستبدال القيمة $\frac{\partial^2}{\partial r^2}$ في المادلة رقم 12 نحصل علي

$$a^{2} \cdot e^{-ra} + -\frac{2}{r} \left(-a^{2} \cdot e^{-ra}\right) + \frac{8\pi^{2} m}{h^{2}} \left(E + \frac{e^{2}}{r}\right) e^{-ra} = 0$$
or. $e^{-ra} \left\{a^{2} - \frac{2a}{r} + \frac{8\pi^{2} m}{h^{2}} \left(E + \frac{e^{2}}{r}\right)\right\} = 0$
-14

القيمة $e^{-r} \neq 0$ لكل قيم r - ولهذا فإن المادلة السابقة يمكن كتابتها

$$a^2 - \frac{2a}{r} + \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) = 0$$
 -15

حيث ان قيمة (r) كبيرة جدا اذا القيمة (r) والقيمة (r) تصبح مهملة أو صغيرة والمادلة رقم (r) تصبح في الشكل

$$a^2 + \frac{8\pi^2 m}{h^2}$$
 E = 0 or E = $-\frac{a^2 h^2}{8\pi^2 m}$

وباستبدال قيمة (a) في المعادلة (16) نحصل علي $E = \frac{2\pi^2 \text{me}^4}{\text{h}^2} \quad \text{or} = -\frac{2\pi^2 \text{me}^4}{\text{n}^2\text{h}^2}) \}$ -17

حيث n = 1

2-Azimuthal quantum number

2 - عدد الكم الثانوي

من المادلة رقم (11) والشتقة من المادلة رقم (10) :-

$$\psi = (r_1, \theta, \phi) = R(r) \Theta(\phi) \Phi(\phi)$$

R, Θ and والتبدلنا (r, θ and ϕ) دالة عامة للمحاور الثلاث (ψ). ولو استبدلنا

: نحصل علي بالمادلة
$$\frac{r^2 \sin \theta}{R \Theta \Phi}$$
 نحصل علي Φ

$$\frac{\sin^2 \theta}{R} \frac{d}{dr} \left(r^2 \cdot \frac{dR}{dr}\right) \frac{\sin^2 \theta}{d\theta} \frac{dR}{dr} + \left(\sin \theta \frac{d\Theta}{d\theta}\right) \frac{1}{\Phi} \cdot \frac{d^2 \Phi}{d\phi^2} +$$

$$r^2 \sin^2 \theta \cdot \frac{8\pi^2 m}{h^2} \left(E + \frac{e^2}{r}\right) = 0$$
-18

 $\sin^2 \theta$ وإعادة $(-m^2)$ بالرمز $(\frac{1}{\Phi}, \frac{d^2 \Phi}{d \dot{\phi}^2})$ وإعادة أم بإحلال القيمة $\dot{\phi}$ نحصل على $\dot{\phi}$:

$$\frac{1}{R} \cdot \frac{d}{dr} (r^2 \cdot \frac{dR}{dr}) + r^2 \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) = +$$

$$\frac{1}{\Theta \sin \theta} - \frac{d}{dr} (\sin \theta) \frac{d\Theta}{d\theta} - \frac{m^2}{\sin^2 \theta} = 0$$
-19

ولتبسيط المعادلة (19) سوف نضع القيمة (الشقوق) وهي :

$$\frac{1}{R} \cdot \frac{d}{dr} (r^2 \cdot \frac{dR}{dr}) + r^2 \frac{8\pi^2 m}{h^2} (E + \frac{e^2}{r}) = \beta$$

$$\frac{1}{\Theta \sin \theta} - \frac{d}{dr} (\sin \theta \frac{d\Theta}{d\theta}) - \frac{m^2}{\sin^2 \theta} = -\beta$$

اذا لحل ممادلة (Θ) نلاحظ أنها معقدة الإجراء ، ولهذا فإننا سوف نضم النتيجة بدون برهان ، والحل المقبول لـ (Θ) هو :

$$\beta = \ell (\ell + 1)$$

حيث (ℓ) تأخذ القيمة (n) + + 1, |m| + 2, (n) والتي تعرف عدد الكم الثانوي Azimuthal quantum number . هذا العدد الكمي يعطي شكل المدار . وهذه القيمة تطابق للقيمة (n) وتشقق بواسطة (n - 1) وأيضا تسمي بعدد الكم الثانوي هذه القيمة (ℓ) نجد على أي حال شكل المدارات اما دائرية أو (دمب بيـل) (dumbbell) أو أي شئ معقد وأيضا تعنى قيمة العزم الزاوي لحركة الالكثرون حـول النـواة ، وأن العـزم الزاوي يمكن تقديره بالمعادلة الآتية :

$$m \vee r = \frac{h}{2\pi} \sqrt{\ell(\ell+1)}$$

وهذه المعادلة الأخيرة توضح شكل الخطوط الطيفية الدقيقة لطيف الأيدروجين ، اذا تضيف مساندة لافتراض سعرفيدل (Sommerfelds, assnmption) والتي تنص علي ان المدارات الذرية في بعض الأحيان بيضاوية الشكل وليست أنها دائرية . ويربط عدد الكم الأساسي في إيجاد المدارات المشتقة مثل (cs, 2S, 2p etc) .

2- Magnatic quantum number

2 - عدد الكم المغناطيسي

الشق $[\Phi]$ في المعادلة (18) وهو الثالث لا يتغير كل من $(\Phi \text{ and } r)$ وبالتالي فإن مجموع كل الحدود في المعادلة (18) تؤول المسفر لكل قيم المسادلة لكل ϕ ، ولو أن $\frac{d^2 \Phi}{d \, b^2}$. $\frac{1}{\Phi}$ ثابتة وهذه القيمة الثابتة توضع بدل منها $(-m^2)$. إذا يمكن كتابة .

$$\frac{1}{\Phi} \cdot \frac{d^2 \Phi}{d\phi^2} = -m^2$$

والمادلة (Φ) يمكن كتابتها كالآتي : $\Phi = a \; \text{Sin m } \phi$

مع الأخذ في الاعتبار ان (Φ) محدودة ولا يمكن ان تتجاوز القيمة (a) ويلاحظ انها دالة جيب هذا يمنى انها مستمرة كما أنها ليست قيمة واحدة ، ما لم تكن (m) عدد صحيح ولو أحللنا او استبدلنا (a) بالقيمة (a) فاننا سوف نعود الي نفس النقطة في الغراغ ، ولكن (a) (Sin (a)) ليست نفس (a) (a) فاننا سوف نعود الي نفس النقطة في الغراغ ، ولكن (a) (Sin (a)) ليست لها كل الغراغ ، ولكن (a) (Sin (a)) ليست نفس (a) معادلة شرودنجر فإنه من المطلوب ان الأعداد . لهذا ولكي تكون الدالة (a) مقبولة في معادلة شرودنجر فإنه من المطلوب ان المعتبان تكون الدالة (a) مقبولة في معادلة شرودنجر الكم المغناطيسي .

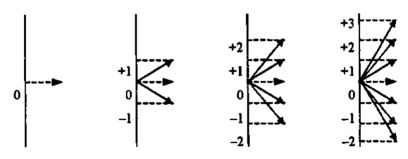


Fig. (4)

وتولد حركة الالكترون حول النواة مجال مغناطيسي ، والذي يمكن تمثيله كما لو كان موجه في إتجاه المجال المغناطيسي الخارجي . فنلاحظ مثل هذه الموجهات تكون صفر كما في المدار (1 S) – المنتظم الدائري . بينما لو وجد أكثر من مدار واحد فلا يمكن لكل الخطوط الواقعة تحت تأثير المجال المغناطيسي ان تكسون متساوية وعليه فإن (m)

عدد الكم المغناطيسي هو الذي يبين الغرق بين هذه الخطوط واتجاهاتها . كما في الشكل عدد الكم المغناطيسي هو الذي يبين الغرق بين هذه الخطوط واتجاهاتها . كما في الشكل ($\ell=1$) يوجد خمسة خطوط وتمثلها المدار ($\ell=1$) وكذلك في المدار ($\ell=1$) سبعة خطوط .

والوصف المبرهن للالكترون بواسطة الاعداد الكمية الثلاثة السابقة ليست كاملة لوصف الالكترون في الذرة . وبالتالي يجب اضافة عدد كم رابع ويرمز له بالرمز (S) والذي يعرف بعدد الكم المغزلي . والذي نتناوله فيما بعد لشرح سلوك الالكترون التفصيلي .

Spin quantum number

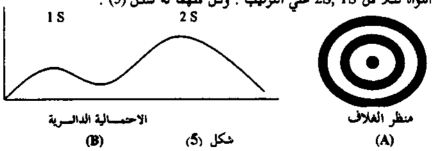
عدد الكم المغزلي

يكون عدد الكم المغزلي مصاحبا لحركة الالكترون المغزلية في الذرة ، وعدد الكم المغزلي (S) يأخذ التيم (N) عن (N) والعلامة الموجبة او السالبة المشار اليها تبين الي حركة الالكترون حول النواة ، فإما ان يكون في اتجاه عقارب الساعة او عكس اتجاه العقارب واتجاه الحركة يمكن تحديده بواسطة المجال المغناطيسي المصاحبة للالكترون الموجودة التي تعود الي تفاعلاتها الداخلية مع تأثير المجال المغناطيسي الخارجي وقيمة العزم المغزلي للالكترون هي (N - N) or (N - N) وعليه فإن قيمة المزم المغناطيسي تعطى من هذه العلاقة .

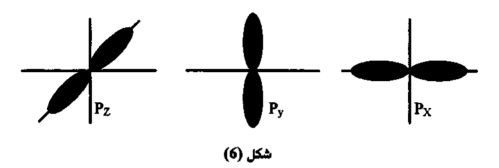
angular momentum = m u r =
$$\frac{1}{2\pi} \sqrt{s(s+1)}$$

اشكال الافلاك الإلكترونية

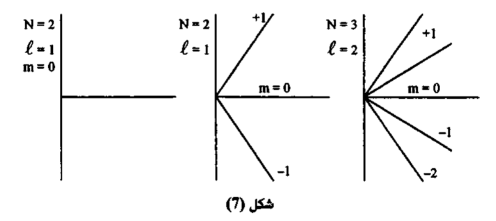
يوضح الشكل (1S) للساحبة الإلكترونية كما في الشكل (A,B) وكذلك السحابة الإلكترونية للفلك (2S). وهذا يتضح أنه يوجد مكانان تزداد فيهما احتمالية وجود الالكترون وتكون أكبر ما يمكن عندهما ، فنجد أحدهما قريب من النواة والثاني أبعد عن النواة لكلا من 2S, 1S على الترتيب . وكل منهما له شكل (5) .



أما إذا نظرنا الى اشكال الغلاف P فإنها تأخذ الأشكال ذو شكل أحــد فـروع الـوردة وهي ثلاث فروع $2P_{Z},\,2P_{Y},\,2P_{X}$. شكل P_{Z}



ولو أردنا أن نوضح تأثير المجال المغناطيسي علي كل من الفلاف (S) ، والغلاف (P) فإننا نلاحظ أن المجال المغناطيسي ليس له تأثير علي طاقة الإلكترون في الفلاف (S) حيث شكله دائري . ولكن بالنسبة للفلاف (P) الجانبي فليست دائرية الشكل لذلك تختلف من الآخري في الميل أو الاتجاه في الفراغ . وفي غيبا المجال المغناطيسي فإنه لا يمكن التفرقة بين الأفلاك أو الأغلفة المختلفة . وعليه يجب إضافة عدد كم رابع لكي يميز وضع الالكترون في الذرية شكل (7) .



Pauli Exclusion Principle

مبدأ الاستثناء لباولي

ينص علي أنه لايمكن أن يتواجد إلكترونان في الذرة الواحدة أو في الغلاف الواحد لهما نفس أعداد الكم الأربعة . وبغرض تساوهما في أعداد الكم الثلاثة ℓ , N, M فإنهما لابد وأن يختلفان في عدد الكم الرابع (ms) وهو المغزلي بمعنى يدور إلكترون سع اتجاه عقرب الساعة والآخر عكس الاتجاه أي $(+2^l, -2^l)$)، لذا نجد أن المستوي الفرعي عقرب الساعة والآخر عكس الاتجاه أي (+2^l, -2^l) ، لذا نجد أن المستوي الفرعي (2S) فإن عدد الأفلاك واحد ويكون عدد الإلكترونات إثنان . وإذا كان المستوي الفرعي اللاثة وعدد الإلكترونات لكل مستوي فرعي ستة اليكترون فيكون عدد الإلكترونات الكلي ثلاثة وعدد الإلكترونات لكل مستوي فرعي ستة في 2P . وإذا كان المستوي الفرعي (3) فنجد في المستوي ثمانية أي اثنان في 2S ، ستة في 2P . وإذا كان المستوي الفرعي (3) فنجد أن عدد الأفلاك لكل مستوي فرعي خمسة فيكون عدد الإلكترونات لكل مستـوي فرعـي خمسة فيكون عدد وبالنسبة للمستوي الفرعي (4) فنجد أن عدد الأفلاك 10 على مسدارات فرعية 10 + 6 + 2 . وانا على عدد أن عدد الأفلاك 7 وعدد الإلكـترونات في هذا الفلـك 14 فيكـون المجمـوع الكلي فنجد أن عدد الأفلاك 7 وعدد الإلكـترونات في هذا الفلـك 14 فيكـون المجمـوع الكلي فنجد أن عدد الأفلاك 7 وعدد الإلكـترونات في هذا الفلـك 14 فيكـون المجمـوع الكلي فنجد أن عدد الأفلاك 7 وعدد الإلكـترونات في هذا الفلـك 14 فيكـون المجمـوع الكلي فنجد أن عدد الأفلاك 7 وعدد الإلكـترونات في هذا الفلـك 14 فيكـون المجمـوع الكلـي

وعلى العموم فإنه بالنسبة للأشكال الهندسية (F), (d) هما اكثر تعتيدا عند مقارنتها بالأفلاك . ومن الجدير بالذكر أن الأفلاك (d) ، أو F متساوية في الطاقة إلا أن انحرافهما في الفراغ مختلفة .

طاقسة الأفسلاك

الطاقة الإلكترونية المرتبطة بالإلكترون في الذرة تكون دائسة لقيسم أعدادها الكعيسة (N, L, m) . فغي طيف ذرة الأيدروجين طاقة الإلكسترون في مستوى كم أساسي معين وتكون ثابتة مهما كان المسار الذي ينتمي إليه الإلكسترون بمعنى أن الطاقة المساحبة للإلكترونات في المسارات s, p, d, f لأي مستوي كم محدد تكسون واحدة . هذا بالنسبة لذرة الأيدروجين .

وبالنسبة لنزرات أخرى غير ذرة الأيدروجين فإنه يوجد اختلاف في الطاقات الصاحبة للمسارات المختلفة في نفس هدد الكم الرئيسي . كما ظهر ذلك مسن دراسات أطياف هذه العناصر . وعليه فإن طاقة الأفلاك تكون على هذه المسورة

1S < 2S < 2P < 3S < 3P < 4S < 3d < 4P < 5S < 4d < 5P < 6S ويتضح أن الأفلاك 4P 3S < 3D < 4S < 3D

وعلى ذلك توجد عدة قواعد تتحكم في توزيع أو ترتيب الإلكترونات في المدارات الذرية . وبالتالي يمكن ترتيب الإلكترونات في الذرات المختلفة بحيث يمتلئ كل مدار بعدد من الإلكترونات ويجب ان ،اخذ في الاعتبار طاقة الإلكترون وحركته المغزلية .

وقد افترض هوند Hund عدة افتراضات وهي :

- 1 تميل الإلكترونات الي ان تتفادي على ذرة الإمكان وجودها في نفس الفلك .
- الإلكترونات الموجودة في أفلاك متكافئة تميل الي اكتساب نفس الدوران المغزلي .
 وعند وضع الترتيب الإلكتروني في الذرات المختلفة بلزم اتباع هذه القواعد .
 - . كل غلاف الكتروني يحدده المقدار $2n^2$ حيث أن (n) رقم الغلاف .
- $S,\ P,\ d,\ f$ عدد الإلكترونات التي تتحدد بالقدار $2n^2$ يجب ان تتوزع علي الأفلاك -2 بحيث أن العدد الموجود في كل فلك يحدده ما يسمى بسمة التماسك الإلكتروني .
- 3 يمكن لكل فلك أن يحتوي علي الكترون واحد أو أثنين . بحيث يكون لهما نفس السار وبشرط حركة دورانها المغزلية متضادة .
- 4 يمكن للإلكترون أن ينتقل من مدار الي مدار آخر بحيث اكتسابه طاقة أو فقده كمية
 من الطاقة .
 - 5 تفضل إلكترونات أن تشغل أفلاك في حالة منفردة قبل أن تتزاوج .
- 6 ليس من الضروري لكل الأفلاك المكنة ذات مستوي الطاقة الأقل أن يبدأ امتالاه
 الفلك ذات الطاقة الأعلى كما هو ملاحظ في 3d, 4S .

التركيب الإلكتروني للذرات Electron configuration of Atoms قاعدة الثمانية – نظام لانجمور

في عام 1919 وضع لانجعور اول شكل من أشكال ترتيب الإلكترونات خارج النواة وكان الافتراض الأساسي ينطبق علي الغازات الخاملة حيث ان الغازات الخاملة هي أكثر الأنظمة الإلكترونية ثباتا . فمثلا الهيليوم يحتوي عليي إلكترونين وكذلك النيون يمكن مشبع بـ 10 الكترونات وهو الذي يلي الهيليوم مباشرة وهكذا وبتوالي التركيب الإلكتروني فإننا نصل الي ذرة ترتيبها الإلكتروني 2, 8, 8, 18, 32 . وعموما فإنه فشل في شرح سلوك العناصر ذات الأوزان الكبيرة .

التركيب الإلكتروني لذرة بوهر:

أعلن بوهر في عام 1921 من دراسة أطياف إشعاع المناصر عند ترتيب الإلكترونات ويتلخص نظامه .

- 1 أقصي عدد الإلكترونات التي يمكن وجودها في مدار معين مقداره $2N^2$ حيث أن (N) رقم المدار .
- 2 أقصى عدد من الإلكترونات في المدار الخارجي في المذرة هو 8 والمدار التالي
 للخارجي هو 2 .
- 3 ليس من الضروري ان يكتمل المدار قبل أن يبدأ مدار آخر بعده في التكويس .
 وإنما الأصل لم يبدأ مدار جديد الا بعد اكتمال المدار الخارجي علي 8 إلكترونات .
- 4 المدار الخارجي لا يمكن ان يحتوي على إلكترونين في الوقت الذي يحتوي فيه المدار ما قبل الخارجي على أكثر من 9 كما هو ملاحظ في الدورة الرابعة .

ففي ذرة الأيدروجين وهي اصفر الذرات وهي التي تحتوي علي الكترون واحد ولذلك يكون التركيب الالكتروني 1S¹ .

وبالنسبة للهيليوم فيكون تركيبه الإلكتروني هو $1S^2$ وبذلك تكتمل الدور الأولي وتبدأ $1S^2$ $2S^1$ وبذلك البريليوم $1S^2$ $2S^2$ الدورة الثانية بعنصر الليثيوم والتركيب الإلكتروني $1S^2$ $2S^1$ وكذلك البريليوم $1S^2$ $2S^2$ فيكون التكافؤ (3) علي هذا الشكل وهكذا في التركيب الدوري نجد البورون $1S^2$ $2S^2$ $2P^1_x$ $2P^1_y$ $2P^0_z$ وهكذا الكربون رباعي التكافيؤ $2S^2$ $2S^1$ $2P^1_x$ $2P^1_y$ $2P^1_z$ $2P^1_z$ وهكذا نصل الي تركيب ذرة النيون ويكون مكتمل ب $1S^2$ $2S^1$ $2P^1_x$ $2P^1_z$ $2P^1_z$

وتبدأ الدورات الثالثة بذرة الصوديوم وهي أيضا دورة قصيرة .

Ar₁₈, Cl₁₇, S₁₆, P₁₅, Si₁₄, Al₁₃, Mg₁₂, Na₁₁
أشكال التكافؤ في الدورة الثانية والثالثة . كما هو ملاحظ ان تكافؤ الدورتان في الحالة المادية واحد ولكن في الحالة النشطة نجد أن التكافؤ يزداد من (1) وحتى يصل الي (4) ثم يبدأ في النقصان حتى يصل الي حالة الصفر ولكن الدورة الثالث فإن التكافؤ من (1) حتى (7) ولكن يلاحظ في كلا الدورتان المجموعة الثامنة لها تكافؤ صفر كما في ذرة النيون والأرجون كما يلاحظ في هذا النظام .

(1) النظرية الذرية								
التكافؤ في الحالة النشطة	0	1	2	3	4	3	2	1
عناصر الدورة الثانية	Ne	F	0	N	C	В	Be	Li
التكافؤ في الحالة العادية	0	1	2	3	2	1	0	1
عناصر الدورة الثالثة	Ar	Ci	5	P	Si	Al	Mg	Na
التكافؤ في الحالة النشطة	0	7	6	5	4	3	2	1

وتبدأ الدورة الرابعة وهي دورة طويلة وتبدأ بذرة البوتاسيوم (19) ثم يليه الكالسيوم وتبدأ الدورة الرابعة وهي دورة طويلة وتبدأ بذرة البوتاسيوم (20) ثم السكانديوم ويكون التركيب $(3d^1 \ dS^2)$ نظرا لذلك نلاحظ ظهور (3d) وتنتهي بالخارصين وهو العاشر $(3d^{10}, 4S^2)$

ومن الجدير بالذكر أنه في طبقة (d) توجد المنطقة الأكثر استقرارا وهي النصف $Cr(Ar)~3d^4~3d~4S^2$ وكذلك بدلا من $Cr(Ar)^3d^5~4S^1$ وكذلك بدلا من $Cu(Ar)^3d^{10}^4S^1$ وتنتهي هذه وكذلك في النحاس $Cu(Ar)^3d^{10}^4S^1$ وكذلك بدلا من $Cu(Ar)^3d^{10}^4S^1$ ، او التركيب الالكتروني , $Cu(Ar)^3d^{10}$ ، او التركيب الالكتروني , $Cu(Ar)^3d^{10}$, $Cu(Ar)^3d^{10}$ ، $Cu(Ar)^3d^{10}$, $Cu(Ar)^3d^{10}$

نلاحظ أن هذه الدورة تنقسم الي ثلاثة أقسام:

- 1 عناصر يدخل التركيب الالكتروني في الطبقسة (الغسلاف) 45 وهي البوتاسيوم
 والكالسيوم .
- 2 عناصر يدخل الالكترون فيها في الطبقة 4P وهي المناصر تبدأ من الجاليوم الي الكريبتون .
- 3 عناصر يدخل الالكترون فيها 3d وهي العناصر من الكادميوم الي الخارصين .
 وهذا النوع (العناصر الانتقالية) . وكما هو ملاحظ أن التكافؤ يقع في المدار (الطبقة ,4S
 (3d) وبذلك نجد أنه توجد عدة تكافؤات في هذه الدورة .

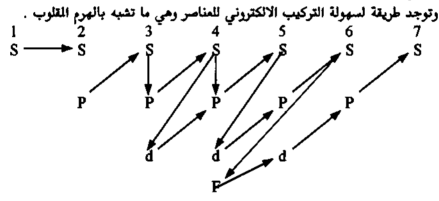
فيثلا الفانيديوم قد يتخذ التكافؤات 5, 4, 2 وفي الكروم قد يصل الي التكافؤ الي 5 وفي النجنيز يصل الي 7. كما نجد أن بعض العناصر لا تأخذ الا تكافؤ لا يزيد عن 3 كما في الحديد ، الكوبلت ، النحاس ، النيكل . اما الخارصين لا يكون إلا ثنائي التكافؤ فقط . كما أن المنصر السكانديوم لا يتميز الا ثلاثي التكافؤ . ما يشبه الدورة الرابعة الطويلة التي ذلك والتي تبدأ بذرة الربيدويم والتي تحتوي على 18 عنصرا .

كما توجد دورة طويلة تلي ذلك ويوجد بها 32 ذرة منها 18 تشبه في تركيبها تقريبا عناصر الدورة السابقة . ثم تملأ طبقة أخرى بـ 14 ذرة وهي الطبقة 4F وهـي مـا تعـرف

باللانثانيدات ، وهي عناصر انتقالية ، واللانثانوم نفسه عنصر انتقالي يبسدأ في 5d . وذلك يكون امتلاء الطبقات في هذه الدورة كالتالي:

- 1 امتلاء الطبقة 6S عنصر السيزيوم ، الباريوم .
 - 2 5d في عنصر اللنثانيوم.
 - 3 4f عناصر اللانثانيدات .
- 4 5d والتي كانت قد بدأت في عنصر اللانثانيوم حتى عنصر الزئبق .
 - 6p 5 والتي بدأت بعنصر الثاليوم وتنتهي بالنصر الخامل الرادون .

وفي الدورة السابقة لا يوجد الا 17 عنصرا فقط. وبذلك يتضح أن بالجدول الان 103 عنصرا والفروض أنه يجتوي على 128عنصرا . إذا افترضنا ان الدورة الأخيرة يجب ان تحتوي على 32 عنصرا كالدورة السابقة .



اكتب التركيب الاليكتروني للقصدير 50

بناءا على القيمة 50 سيكون التركيب المقترح هو:

1S² 2S² 2P⁶ 3S² 3P⁶ 3d¹⁰ 4S² 4P⁶ 4d¹⁰ 5S² 5P² ● اكتب التركيب الاليكتروني للمنصر 70

يكون التركيب المتترح هو : يكون التركيب المتترح هو : $1S^2 \ 2S^2 \ 2P^6 \ 3S^2 \ 3P^6 \ 3d^{10} \ 4S^2 \ 4P^6 \ 4d^{10} \ 4F^{14} \ 5S^2 \ 5P^6 \ 6S^2$

● اكتب التركيب الاليكتروني للمنصر 74

الحلاء 1S² 2S² 2P⁶ 3S² 3P⁶ 3d¹⁰ 4S² 4P⁶ 4d¹⁰ 4F¹⁴ 5S² 5P⁶ 5d⁴ 6S²

الجدول الدوري الحديث

في عام 1911 أعلن المالم موزلي "اعتماد صفات العناصر علي العدد الذري وليست علي الوزن الذري". وتنص هذه العلاقة علي أن صفات العناصر تعتمد علي دورية الأعداد الذرية . وبهذه الطريقة أزال بعض العيوب والتي كانت في جدول مندليف . وعلى العموم هذه الصفة أيضا تكون مرتبطة ومعتمدة علي الوزن الذري كما هو في الشكل التالي. كما أعلن موزلي أيضا إلي أن نظير العنصر يمكن أن يوضع في نفس المكان مادام هذا العنصر يأخذ نفس المدد الذري . ومع ذلك فقد وجدت بعض العيوب التي مازالت موجودة ومنها:

- . وجود الأيدروجين في المجموعة m VII والمجموعة m I ولم يعطي تبرير لهذا السلوك m -1
- 2 الخواص الكيميائية للعناصر الأرضية النادرة تدل علي وضعها في المجموعة الثالثة مع
 اللآنثانيوم . علما بأن أعداد الذرية لهذه العناصر مختلفة .
- 3 هناك عناصر في الجدول الدوري وضعت مع بعضها مع العلم بأنها مختلفة الصفات .

أ - الخاصية الدورية للعناصر في الجدول الدوري:

الجدول الدوري يلاحظ فهه أن دورية العناصر وتقسيم العناصر الي مجموعات نجد أنها متشابهة في الصفات وفي الخاصية ، مثلا خاصية التكافؤ فرضا .

Atomic number 7 H He Li Be B C N O F Ne Na Mg Elements 1 2 2 2 First orbit 7 1 2 Second orbit 8 2 3 5 Third orbit

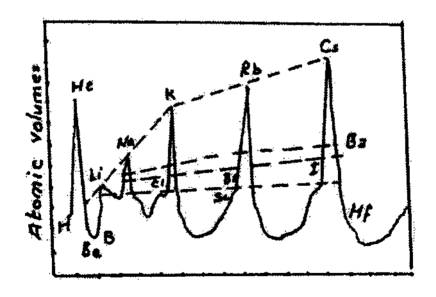
- ب -- كما تم تفسير وضع عنصر الأيدروجين المختلف عن بقية العناصر الأخبرى. أي أن عنصر الأيدروجين يمكن أن يفقد إلكترون ويسلك سلوك العناصر القاعدية على أنه كاتيون موجب. ويمكن أن يأخذ إلكترون ويسلك سلوكا حمضيا (سالب الشحنة). ولذلك تم وضعه في منتصف الجدول الدوري.
- ج الدورات الطويلة : تتحدد هذه الدورات بالتركيب الإلكتروني الخارجي لها وهو الذى يحدد نهاية الدورة ، وقد تم تصحيح هذا وعمل خطوط تبين وضع العناصر .

He H	13 12 14 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15	5 " Ho Er Tm Yb Lυ 3 " 9 " 10 " 10 " 10 " 10 " 10 " 10 " 10
Periodie Table of the Elements		5m 63 4 7 6 7 1 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7
H		Fr Ra Actinides Print Particles Actinides Th Particles The Particles The Particles Actinides The Particles The P

د - العناصر الأرضية النادرة: كما رجد أن السلوك الكيميائي لهذه المناصر يعتمد إعتمادا كليا علي إلكترونات التكافؤ في المدرات الخارجية والذي يظل ثابتا ، مع الزيادة في العدد الذري . وتم تصحيح كل هذا وإظهار ماهيتها كما فسر الجدول الدوري الحديث طول الدورات . وأهما أيضا العناصر المجموعة بأن وضع مجموعات B, A

ولدراسة الخواص في الجدول الدوري

أولا: الحجوم الذرية للعناصر: نلاحظ من الشكل (1) أن الغلزات القلوية تأخذ نهائية نهائية نهائية نهائية عظمي ويقل الحجم تدريجيا داخل كل دوره ثم يأخذ مرة أخري نهائية عظمي لبدء الدورة الثانية وهكذا كما هو واضح من رسم العلاقة بين الحجم الذري والعدد الذري. كما نلاحظ أن المجموعات تأخذ أمكنة متناظرة في الرسم البياني. كما لوحظ أيضا مثل معامل التمدد، ومعامل التوصيل الحراري والكهربي وجد أنها تعتمد على دورية الأوزان الذرية.



→ العدد العذري العلاقة بين العدد الذري والحجم الذري للمناصر في الجدول الدوري.

ثانيا: العلاقة بين أنصاف أقطار الأنوية:

- أ الأيونات الموجبة : يتل نصف القطر للذرات كلما زادت الشحنة علي الأيون فمثـ الأونات الموبة : يتل نصف العديد = $^{++}$ والحديديك نصف قطر ذرة الحديد = $^{++}$ والحديديك . Fe³⁺ = 0.63 A°
- ب الأيونات السالبة : نفس السلوك كما ذكر في (أ) حيث أن ذرة الكبريت نصف قطرها $S=1.73~A^\circ$ وأيون الكبريت الثنائي $S=1.73~A^\circ$ وأيون الكبريت الثنائي $S=1.34~A^\circ$ السداسي $S^0=1.34~A^\circ$.
- جـ عناصر متماثلة في الجدول الدوري : مثل الإنتقال من دورة الي دورة ماثلا . كما في عنصر الليثيوم والمغنسيوم أو السكانديوم فإننا نجد الأيونات لها متساوية فمثلا نصف قطر الأيون للأول $^{\circ}$ A $^{\circ}$ والثــالث قطر الأيون للأول $^{\circ}$ Sc²⁺ = 0.73 A $^{\circ}$ والثــالث Sc²⁺ = 0.73 A والإلكترون وكان فصل الإلكترون أسهل .
- د حجم العناصر يزداد من دورة الي دورة أكبر وهذا يعني بناء مدار آخر ، كما يتضـح من التركيب الإلكتروني للعناصر التائية :

Li = 2,1, Na = 2, 8, 1, K = 2, 8, 8, 1

- هـ يقل نصف قطر العنصر في الدورة الواحدة مع إضافة إلكترونات جديدة دون إضافة مدارات أخرى ، وهذا يرجع إلى زيادة الجذب بين النواة والشحنات الإلكترونية .
- و الدورات الطويلة: أيضا يقل الحجم تدريجيا حتى العنصر الخامس ثم يهزداد تدريجيا حتى آخر التسلسلة. وقد لوحظ أنه عند إضافة خمسة إلكترونات يكون العنصر مستقرا إلى حد ما ويعمل هذا الشكل الإلكتروني إلى منع تأثير النواة وبالتالي يكون الجذب أقل لذلك نجد زيادة في الحجم مرة اخرى .

Ionization Potential

جهد التأين

من المعلومات السابقة أن الإلكترون الذي يدور في مدار واحد يمكن أن يظل ثابتا في مداره ما لم يطرأ عليه تغير خارجي ، مثلا إمتصاص طاقة من مصدر خارجي أو إنبعاث طاقة ، فاو أثرنا عليها بطاقة من مصدر خارجي فإن الإلكترون سوف يرتفع وينتقل من

مدار أقل في الطاقة إلى مدار آخر أعلى في الطاقة ، وبإستمرار هذه العملية فإن الإلكترون يترك الذرة نهائيا تاركا على الذرة شحنة موجبة (أيون موجب) وهو ما يسمي جهد التأين. ويعرف جهد التأين بأنها كمية الطاقة اللازمة لملس إلكترون من مداره (الأكثر خارجي) من ذرة في حالتها العادية (ground state) ويمكن التعبير عنه $A_{(g)} + E_1 \longrightarrow A^+_{(g)} + e^-$

وبالأحرى لو إمتصت طاقة بواسطة النظام فمصطلح الطاقة يرمز له بعلامة موجبة والعكس لو النظام فقد أو أعطى طاقة فمصطلح الطاقة نرمز له بعلامة سائبة ، وعلى هذا فإن عمليات التأين يحدث فيها إمتصاص للطاقة أي تأخذ إشارة موجبة . وطاقة التأين عادة تعين بطريقة التحليل الطيفى ، وتقاس بالجهد الإلكترونى (ev) "electron volt" (ev).

وطاقة التأين هي في الحقيقة بأنها "الكمية اللازمة لفصل أو للص إلكترون من ذرة تاركا حالة من التأين ، وغالبا ما يعرف بجهد التأين ".

والشكل (2) يبين العلاقة بين جهد التأين والعدد الذري

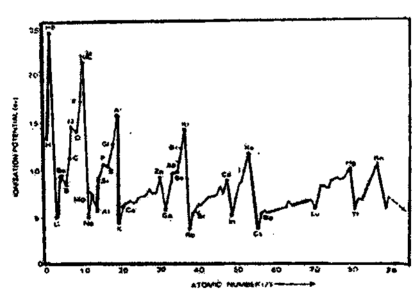


Fig. (2) Fixed ionization potentials of elements as against their atomic numbers ويلاحظ أن الغازات النبيلة تأخذ قيم في الطاقة عالية عن المناصر الأخرى .

العوامل التي يعتمد عليها جهد التأين:

Factors on which ionization potential depends

يعتمد جهد التأين علي عدة عوامل محددة تتعلق بتوزيع الإلكترونات في المدارات وبعض من هذه العوامل هي :

1 - أنصاف أقطار الذرة:

فائذرة التي يكون لها نصف قطر كبير فمن السهل نزع الإلكترون منها وبالتالي فإن قيمة طاقة جهد التأين تكون صغيرة . لأن المسافة الكبيرة أو نصف قطر الذرة الكبير يؤدي إلى أن تأثير مركز الذرة (النواة) ليس له تأثير على الإلكترون (جذب) وبالتالي فإن عملية الملص تكون سهلة وبأقل طاقة ممكنة .

2 - الشحنة النووية:

تؤدي الشحنة النووية الكبيرة إلى صعوبة ملص (فصل) الإلكترون. وهمذا يرجع إلى أن الشحنة النووية في الدورة لجدول مندليف من اليسار إلى اليمين. وبالتالي فإن جهد التأين يزداد.

كما أن عملية فصل الإلكترون من المدار الخارجي يكون أسهل عنه في المدار الداخلي، أي أن جهد التأين قيمته أقل في حالة الليثيوم عنه من الهيليوم . حيث أن المدار الخارجي لعنصر الليثيوم يوجد إلكترون واحد وهذا الإلكترون مستقر بزوج من الإلكترونات في المدار (لا) . وعليه فإنه بالمرور من الليثيوم (3) إلي الثيون (10) . فإن الشحنة النووية تزداد ويحدث إضافة إلكترونية إلي مدار (ومدار واحد) أي لم يتغير من مدار إلي مدار آخر ، ولهذا فإن جهد التأين يزداد . كما أننا نلاحظ أن جمهد التأين في حالة النيون أقل منه في حالة الهليوم . وكذلك بالنسبة لنفس المجموعة الواحدة ، قيمة جهد التأين تقل من أعلى إلي أسفل .

3 - التركيب الإلكترونى:

نلاحظ من التركيب الإلكتروني لبعض الذرات ثابتة ، ولهذا فإن جهد التأين لها بالطبع يكون عاني ، وهذا ما نراه في الغازات النبيلة والتركيب الإلكتروني لها . كما أن العناصر المتلئة في المدارات الفرعية مثل البريليوم ، الغنسيوم ، الزنث ، الكادميون ،

الزئبق لها قيمة جهد عال نسبيا بالمقارنة بالمناصر الأخرى في نفس الدورة . وعلى هذا يمكن بالقياس والبرهان أخذه لشرح جهد التأين العالي لمثل هذه العناصر As, P, N .

4 - جهد التأين التتابعي

جهد التأين الأول هو كمية الطاقة اللازمة لسحب أو لملص إلكترون من مداره وهو ما يعرف بجهد التأين الأول ، وكذلك الثاني أو الشالث وهكذا . ويلاحظ أن جهد التأين الثاني أعلى من الأول والثالث أعلى من الثاني على التوالي .

$$A^{+} + E_{2} \longrightarrow A^{+2} + e^{-}$$
 $A^{+2} + E_{3} \longrightarrow A^{+3} + e^{-}$
 $E_{n} > E_{n-1} > E_{3} > E_{2} > E_{1}$

Electronaffinity

الميل الإلكتروني

يعرف الميل الإلكتروني لعنصر ما عبارة عن الطاقة اللازمة والمناسبة عند إضافة الكترون إلى ذرة معزولة في حالتها الثابتة . والطاقة المتحررة في مثل هذه الظروف تأخذ علامة سائبة ويتكون الأيون السائب من الذرة المتعادلة كما هو واضح من المعادلة الآتية :

 $B_{(g)}+e^-\longrightarrow B_{(g)}^-+E_{(a)}$ "electron affinity" من الواضح جليا أن نتفهم أن عملية الميل الإلكتروني ليست عكس التأين $B_{(g)}+E_{(i)}\longrightarrow B_{(g)}^++e^-$ "ionization"

كما أن العناصر التي لها تركيب إلكترونى ذابت نسبيا أو ثابت وجدت من الصعب أن تكتسب إضافة إلكترون لها . ولهذا السبب فإننا نجد البريليوم تركيبه الإلكتروني $1S^2, 2S^2, 2P_x^1, 2P_y^1, 2P_z^1$. $1S^2, 2S^1$

حيث الأول نصف معتلى في المدار (S) والثناني في المدار (P) أما الأخير فجميعه معتلى سواء في عدد الكم الأساسي أو الفرعي . (المدار الفرعيي أو المدار الأساسي) حيث يكتسب سلوك خاص . لذلك نفس الوضع يمكن أخذه في الدورة الثالثة . أما بخصوص المجموعة السابقة والتي نعنى بها مجموعة الهالوجينات فيمكن القول حدوث زيادة تدريجية من أسفل إلي أعلى (من اليود وحتى الكلور) أما الفلور حيث يتخذ وصفا خاص ربما لصغر حجمه الذري .

Electronegativity of elements

السالبية الكهربية للمعادن

تعرف السالبية الكهربية بأنها ميل الذرة لجذب إلكترون إليها. كما أن هذه العملية مرتبطة بجهد التأين واليل الإلكتروني للعنصر. ولقد حسب باولي هذه القيمة للعنصر سن الفرق للطاقة الكلية للرباط بسين ذرتين والطاقة المتوقعة للرابطة التساهمية ببين هاتين الذرتين مقيسا بتدرج السالبية الكهربية لعناصر الفلور. معظم قيم السالبية الكهربية للعناصر أعطت قيمة محدودة قياسية مساوية 4 مقابل حسساب بعض العناصر الأخرى للسالبية الكهربية لها في مجموعات.

VII	F	2.0	C1	3.0	Br	2.8	J	2.5
VI	0	3.5	S	2.5	Se	2.4	Te	2.1
V	N	3.0	P	2.1	As	2.0	SЪ	1.8
ΓV	C	2.5	Si	1.8	Ge	1.8	Sn	1.8
Ш	B	2.0	Al	1.5	Ga	1.6	In	1.7
II	Be	1.5	Mg	1.2	Ca	1.0	Sr	1.0 Ba 0.9
I	Na	0.9	ĸ	0.8	RЬ	0,6	Sc	0.7

نجد من هذا الجدول السابق أن قيم السالبية الكهربية تقل كلما زاد حجم الذرة . كما أن في أي دورة القيمة تسزداد مع زيادة العدد الذرى وهذا يعني مع زيادة عدد الإلكترونات الخارجية .

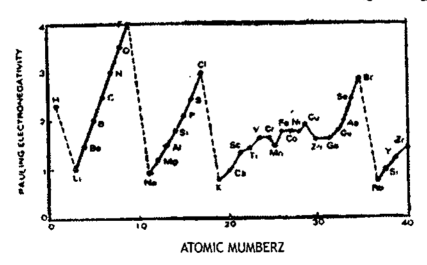


Fig. (3) Variation of electromegativity with atomic number

 $\alpha_{\rm H} = 2.21$ احسب قيمة السالبية الكهربية لذرة هالوجينية في حمض إذا علم أنه $\alpha_{\rm H} = 2.21$ وكانت قيم طاقة الروابط هي :

$$HX = 360, X_2 = 192, H_2 = 430$$

 $0.102 imes \sqrt{\Delta E}$ هو فرق الطاقة H,X من كل من H, X وإذا علم أن الغرق في السالبية بين كل من

الحل

يمكن حسب الطاقة من القيم الآتية:

$$\Delta E$$
 = diss. $E_{Hx} - \sqrt{\text{diss } E_{H_2} \times \text{diss } E_{X_2}}$
= $360 - \sqrt{430 \times 192}$

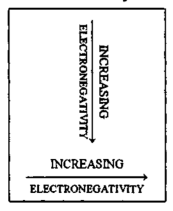
ومن العلاقة

$$\alpha_x$$
 = α_H = 0.102 $\sqrt{\Delta E}$
 α_x = α_H + 0.102 $\sqrt{\Delta E}$ = 2.21 0.102 $\sqrt{73}$
 α_x = 2.21 + 0.102 \times 8.54 = 3.081

مقياس ميليكان للسالبية الكهربية

اقترح مليكان مقياس للمالبية الكهربية على حساب كل من الميل الإلكتروني وجهد التأين أي أن :

السالبية الكهربى = $\frac{1}{2}$ (جهد التأين + الميل الإلكتروني)



وهذا يعني أن السالبية الكهربية تسماوي (I.P. + E.A.) أن القيمة على التدريج تتناسب بأكثر أو بأقل لقيم بماولنج وحيث أن 2.8 وحد مليكان تساوي وحد باولنج

الرباط الكيميائي

Chemical Bonding -Lewis theory-

Terms and Definitations

تعريفات ومصطلحات الرباط الكيميائي

تتكون جزيئات المواد الكيميائية من ذرتين أو أكبثر مرتبطة ببعضها البعض بقوى مؤثرة بينهما . هذه القوة الناتجة عن حدوث تفاعل بين مختلفة الذرات لتؤدي في النهاية الي شكل جزيئات ثابتة والتي تعرف بالرباط الكيميائي .

إذا يعرف الرباط الكيميائي بالقوى التي تكون جزئ أو أكثر ليتماسكا مع بعضهما البعض لتؤدي في النهاية إلى جزئ ثابت .

يوجد ثلاثة أنواع من المختلفة للأربطة عرفت بواسطة الكيميائيين:

- الونى الرباط التكافؤ الكهربى
 - 2 رباط تساهمی .
 - 3 رباط تناسقي تساهمي .

مصطلح التكافؤ . غالبا ما يستخدم لسعة المعدن أو العنصر عند إرتباطه مع غيره من العناصر . في نفس الوقت لتعيين تكافؤ العنصر "عندما يرتبط عدد من ذرات الإيدروجين أو عدد مرتين من ذرات الأكسوجين في مركب ثناثي العنصر " . مثال ذلك مركب يد كل ، يرتبط ذرة واحدة من الكلور . وكذلك مركب أكسيد المغنسيوم ، حيث يبين المركب أن عنصر المغنسيوم ثنائي التكافؤ .

ونود أن نشير الى أن العنصر الواحد يمكن أن يأخذ عدة تكافؤات مثال ذلك عنصر الكبريت يكون ثنائي في (H_2S) ورباعي كما في ثاني اكسيد الكبريت SO_2 . وسداسى في ثلاثي أكسيد الكبريت .

إذا التكافؤ عبارة عن عدد الأربطة المتكونة بواسطة الذرة في الجزئ .

Valence electrons

إلكترونات التكافؤ

الإلكترونات في المدار الخارجي هي المسئولة عن الإشتراك في الرباط الكيميائي . ولهذا تعرف هذه الإلكترونات المشتركة بإلكترونات التكافؤ .

كما في الأمثلة الآتية عنصر الكلور وعنصر الصوديوم نجد أن التركيب الإلكتروني للأول 2, 8, 7 والتركيب الإلكتروني للثاني 2, 8, 1. ففي الأول يحتوي علي سبعة والثاني علي واحد في المدار الخارجي لكل منهما . لذا يمكن أن نفرق بين هناك إلكترونات تشترك في الرباط والكترونات أخرى لا تدخل في الإشتراك . وهذا ما يوضحه شكل لويس لذرة الصوديوم .

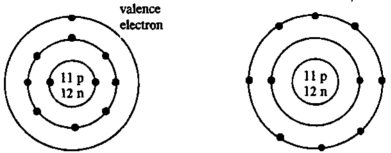


Fig. (1) the Lewis symbol Na represents the nuclous and the outer electrons arranged as 2,8, minus the valence electrons.

وكما في رموز لويس لكل من كلوريد الأيدروجين ، وأكسيد الكبريت

Electrtonic theory of valence

النظرية الذرية للتكافؤ

كما وصف بوهر سابقا مخطط الذرة والتركيب الإلكتروني للعناصر التي عرفت . لويس وكوسيل عملا بأخذ بهذه المعرفة لشرح كل علي حده . لماذا ترتبط الذرات لتكون جزئ . كما أوضح أن الغازات النبيئة لها تركيب إلكتروني ثابت ، بينما كل الذرات الأخرى أو العناصر الأخرى في الجدول الدوري غير ثابتة وغير مكتملة التركيب الإلكتروني . وفي عام 1961 أعلن النظرية الذربة للتكافؤ "لتكوين الرباط الكيميائي تميل الذرات لتتفاعل بفقد أو اكتساب إلكترون للوصول إلى حالة التركيب الثابت أو عن طريق الشاركة بالإلكترونات .

كما هو واضح من جدول مندليف . أو من الجدول الآتي :

Table (1) Electronic Configuration of Nobel Gases جدول (1) التركيب الإلكتروني للغازات النبيلة

Nobel gas	At. No.	Electronic in principle shells
He	2	2
Ne	10	2.8
Ar	18	2.8.8
Kr	36	2.8.18.8
Xe	54	2.8.18.18.8
Rn	86	2.8.18.32.18.8

حيث نجد أن المدار الخارجي لهذه المجموعة من الغازات مكتملة ومشبعة بالإلكترونات بالحد الأقصى لكل مدار (8) في المدار (الثماني) Octet . بينما الذرات الأخرى غير مكتملة المدار الخارجي لها . تحتوي أقل من 8 وبالتالي هذه النظرية يمكن تسميتها نظرية الثمانية للتكافؤ .

وتميل الذرات لأن تصل إلي حالسة الثبات سواه بنقدها أو إكتسابها أو بالمشاركة للإلكترونات أو حالة الثمانية ولذلك تعرف أيضا بقاعدة الثمانية . أو الثماني .

الرباط الأيوني Ionic bond

ينشأ هذا النوع من الرباط من إنتقال إلكترون من ذرة إلي ذرة أخرى . فعشلا الذرة (A) والتي يوجد في المدار الخارجي إلكترون واحد بينما الذرة (B) المقابلة يوجد في المدار الخارجي لها على سبعة إلكترونات . لذلك يغضل إنتقال الإلكترون من (A) تأخذ أيون موجب (كاتيون) والثاني (B) يأخذ أنيون سالب (B) . كما أن الرباط بينهما بواسطة تجاذب كهرواستاتيكي .

$$Ax$$
 B
 A^+
 A^+
 $B^ A^+$
 A^+
 $B^ A^+$
 B^-

التجاذب الكهرواستاتيكي بين الكاتيون ﴿ والأنهون ﴿ الناتج عن إنتقال إلكترون لتكوين رباط كهرواستاتيكية أو رباط أيوني .

عوامل تكوين الرباط الأيوني:

- 1 عدد إلكترونات التكافؤ: لا يزيد الدار الخارجي للذرة (A) عن ثلاثة بحيث يمكن لها أن تفقد 3 ، 2 ، 1 بينما الذرة (B) يكون المدار الخارجي لها يحتوي على خمسة أو سنة أو سبعة . وهذا تمثله المناصر (IIA) ، (IIA) ، (IIA) ، (VIA) ، (VIA) ، (VIA) . وهذا يمثل العنصر المقابل (B).
- 2 الوصول لحاصل طاقة منخفض : لتكوين مركبات أيونية ثابتة ، يجب أن يكون حاصل الطاقة منخفض . وبمعنى آخر ، يجب أن تكون الطاقة الناتجة عن إنتقال الإلكترون وتكوين المركب الأيونى بتتبع هذه الخطوات الآتية :
- $(A \to A^+ + e^-)$ علي هذه الصورة (A) على المدار الخارجي للذرة (B) على على المدار الخارجي للذرة (E) .
- إضافة إلكترون إلى الذرة (B) على هذه الصورة (B + e + + + وذلك بفقـ د طاقـة من الذرة يعرف بطاقة الميل الإلكتروني (EA) .
- جـ- التجاذب الكهروإستاتيكي الحادث بين كـل مـن (A^+) ، (B^-) في المركب الصلب عبارة عن طاقة مفقودة وهذه طاقة كهربية .

فلو كانت الطاقة المنقودة في الخطوة (ب) ، (جب أكبر من الطاقة المستهلكة في الخطوة (أ). فإن العمليات الكلية لهذه الخطوات ناتج النهاية عبارة عن طاقة منقودة من النظام (خارجة منه) ولهذا فيكون المكون الناتج عبارة عن رباط أيوني . كما في تكوين كلوريد الصوديوم .

Na
$$\longrightarrow$$
 Na⁺ + e⁻ - 119 Kcal
Cl + e⁻ \longrightarrow Cl⁻ + 85 Kcal
Na⁺ + Cl⁻ \longrightarrow Na⁺ Cl⁻ + 187 Kcal

فيكون الناتج النهائي في الطاقة الكلية 153 = 119 - 85 + 187 . إذا كان حاصل هذه العملية ناتج عنها إنخفاض في قيمة الطاقة للعركب المتكون ولهذا فيكون الرباط الحادث هو رباط أيوني .

(B) ، (A) من (A) النرق في السالبية الكهربية لكل من

من التصور السابق في (2) يمكن أن نقول أن الذرة (A) والذرة (B) الحاصل بينهما فرق كبير في السالبية الكهربية ولهذا يكون الحاصل بينهما تكويـن ربـاط أيونـي ، ففـي الحقيقة يجب أن يكون الفرق 2 أو أكثر وهذا كاف وضروري لتكوين رباط أيوني بين كـل من B ، A . ففي كلوريد الصوديوم نجد أن السالبية الكهربية لكل من الصوديوم والكلور هي 0.9 ، 3 علي التوالي . إذا يكون الفرق (2.1 = 0.0 - 0.5) ولذلـك يكبون بـين كـل الصوديوم والكلور رباط أيوني .

بعض الأمثلة علي الركبات الأيونية

كلوريد الصوديوم

$$Na^{x} + Cl^{-} \longrightarrow Na^{+} + Cl^{-} \text{ or } Na^{+} Cl^{-}$$

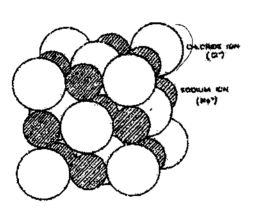
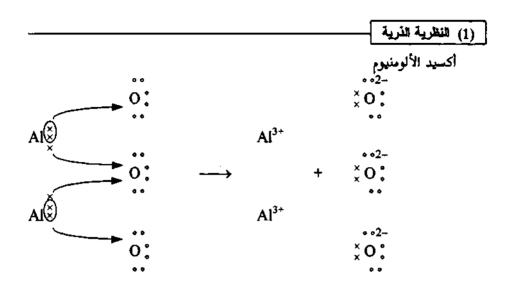


Fig. (2) Ionic crystal of sodium chloride

والمركبات الأيونية وجودها في الطبيعة على هيئة بالمورات . حيث التجاذب كل من () ، () من مع بعضهما ثابتة في جميع الاتجاهات في حالة صلبة ، كل من الأيون الموجب والأنيون السالب محاط بالمضالف له من الشيحنة المقابلية في جميع الإتجاهات . كما في الشكل (3) .



الصفات العامة للمركبات الأيونية:

تتكون المركبات الأيونية من أيون موجب (كاتيون) وأنيون سالب بقوة جذب كهرواستاتيكية في أشكال بللورية وكل أيون يرتبط أو محاط بأيون آخر من جميع الإتجاهات مخالف معه في الشحنة وفي حالة منتظمة مما يفسر هذه الصفات الشائعة للمركبات الأيونية.

- 1 وجودة في الطبيعة علي الشكل البللوري (الصلب) عند درجات الحرارة العادية . حيث كما ذكرنا آنفا وجود الأيونات في حالة منتظمة ومواجهة ومحاط كل أيون بأيون آخر مخالف له في الشحنة وهذا سبب وجودها في صورتها الصلبة .
- 2 لها درجة إنصهار أو درجة غليبان عالية . من المعلوم أن الركبات الأيونية يلزمها كمية من الحرارة عالية لكسر الرباط بين الكاتيون الموجب والأنيبون السالب بقوة جذب كهرواستاتيكية ولكي تغطي هذا التجاذب لكي تجعلها في حالة حرة توصلها الى حالة الإسالة .
- 3 المركبات الأيونية صلبة وسهلة الكسر: من البنود السابقة نلاحظ أن المواد الأيونية متبلارة وصلبة ولذلك سهلة الكسر ويرجع ذلك إلي قوى الجذب الناشئ بين الأيونات كما في الشكل (3).

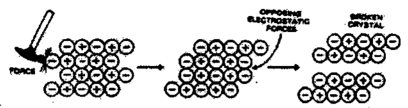


Fig. (3): As force is applied to a layer, (+) and (-) ions are shifted so as to be exactly one over the other and the electrostatic repulsion between the like ions breaks the crystal.

المركبات الأيونية تذوب في الماء

4 - عندما تضع بالورة من كاوريد الصوديوم في الماء فإن جزيئات الماء القطبية تحيط بالكاتيون الموجب والأنيوين السالب من البالمورة الشبكية بعد ذلك يحدث الرباط الموجود . وهذا يدل أيضا على أن مثل هذه المركبات الأيونية لا تذوب في المذيبات الغير قطبية مثل البنزين . الطلوين ، الهكسان .

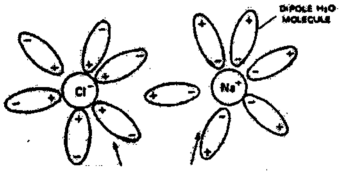


Fig (4) Solvation of NaCl in water

5 - صفة التوصيل الكهربي: المركبات البللورية الأيونية في حد ذاتها ضعيفة التوصيل الكهربي، وهذا يرجع إلى الاتحاد الشديد بين الأيون الموجب والأيون السائب ووجوده في حالة صلبة ومتماسكة، ولكن وجود هذا المركب الأيوني في الحالة السائلة أو وجوده في الماء، فإن الأيونات الموجبة والسائبة توجد في حالة حرة وتتحرك في كل الإتجاه أو تلف حول نفسها، لذلك فإن المادة المنصهرة توصل التيار الكهربي عند وضعها في خلية إليكترونيتية.

6 - لا توجد صغة الأزمرة للمركبات الأيونية . من المعلوم أن المادة الصلبة للمركبات الأيونية لا توجد إلا في صورة واحدة ، حيث يرجع ذلك إلى وجود ترتيب ثابت للأيونات ومتماسكة في حالة بللورية وبالتالي لا يمكن أن تتحرك الأيونات في حالة حرة .

7 - سرعة تفاعلات الركبات الأيونية : تعطي المركبات الأيونية من حيث تفاعلاتها سرعة في التفاعلات ، حيث التفاعل يتم عن طريق الأيونات في المحلول .

الرباط التساهمي Covalent bond

لم تشرح نظرية الإنتقال الإلكتروني طريقة الرباط في الجزيئات مثل (H₂) ، (O₂) ، (Cl₂) وهكذا . وكذلك في الجزيئات المضوية التي لا يوجد فيها أيونات ، ولكن لويس إقترح أن الذرتين عند إرتباطهما ليكونا جزئ فإن كلا منهما يصلا إلي إمتلاء المدار الخارجي (C ، 8) بواسطة الإشتراك الإلكتروني . وعلى العموم فلو تصورنا الذرة (A) ولكل منهما يحتوي المدار الخارجي على واحد إلكترون ، سبعة إلكترونات على الترتيب . وعند عملية التقارب بينهما فإن الذرة الأولى والثانية تشارك بإلكترون على المصل في النهاية إكتمال المدار الخارجي لهما . ليكونا في المدار الخارجي لهما على 2 ، 8 على الترتيب .

$$A^{\times}$$
 °B \longrightarrow $A {\circ} B$ or $A - B$
Shared electron pair covalent bond

وبلاحظ أن الاشارات الإلكتروني يمثل (-) خط بين كل منهما وهذا يعمرف بالرباط التكافؤى رباط الزوج الإلكتروني . وفي الحقيقة أن كل من (A) ، (B) يتقاربا مع بعضهما بواسطة جذب الزوج الإلكتروني المسترك وفي نفس الوقت يحدث تنافر النواتين لكل منهما، بحيث أن تكون قوة التجاذب بين الإلكترونات وقوة التنافر بين الأنوية متساوية لتجعلها متصلتين .

ويمكن تعريف الرباط التساهمي . قوة تجاذب بين ذرات ناشئة عن اشتراك زوج من الإنكترونات والركبات الناتجة عنها تعرف بالمركبات التساهمية .

عوامل التكوين للمركبات التساهمية

1 - عدد إلكترونات التكافؤ . يجب أن يكون المدار الخارجي لكل منهما محتويا على عدد 5 أو 6 أو 7 إلكترون تكافؤ (ماعدا الإيدروجين حيث يحتوي على واحد) ، ولهذا فإن كلا منهما يتقاربا ويصلا إلى حالة الثبات الثماني بإشتراك عدد 3 ، 2 ، 1 زوج إلكتروني . والمجموعات التي تشير إلى هذه التركيبة هي (VIA)،(VIA)،(VIA)، على التوالي .

2 – التساوي في السالبية الكهربية : لو أن الذرة (A) متساوية في السالبية الكهربية للذرة (B) فإنه لا يحدث إنتقال من A الي B أو من B الي A ، ولهذا يحدث إشتراك بين الذرات بواسطة الإلكترونات وهذا يمكن حدوثه لو أن كلا منهما نفس العنصر .

3 - التساوي في الإشتراك الإلكتروني . كلا من الذرة (A) ، يجمب أن يكونا متساويين أو على الأقل في الميل الإلكتروني ، ولهذا فإن الجذب بينهما بواسطة رباط زوج الإلكترونات متساويا . وينتج عن التساوي في الميل الإلكتروني وفي الإلكترونات ربساط غير قطبى تساهمى .

بعض الأمثلة للمركبات التساهمية :

بعض الأمثلة للمركبات التساهمية:

1 - تكوين الأكسوجين:

2 - تكوين النتروجين:

$$\stackrel{\times}{\underset{\times}{}}N\stackrel{\times}{\underset{\times}{}}\stackrel{\circ}{\underset{\times}{}}N^{\circ}_{\circ}\longrightarrow \stackrel{\times}{\underset{\times}{}}N\stackrel{\times}{\underset{\times}{}}\stackrel{\circ}{\underset{\times}{}}N^{\circ}_{\circ}\quad \text{or}\quad N=N$$

Nitrogen

صفات المركبات التساهمية:

- 1 تكون أشكال مختلفة إما غازية ، سائلة ، أو صلبة .
- 2 لها درجة إنصهار منخفضة ، وهذا يرجع إلى تكوين الجزيئات ببعضها البعض تكون ضعيفة وذلك في الحالات الصلبة . وكذلك في الحالات السائلة أو الغازية .
- 3 تتكسر بسهولة وليست صلبة . كما ذكر سابقا في واحد أنها توجد قوى ضعيفة لربط الجزيئات في الحالات الصلبة . وبهذا فإن سطح الجزيئات ينزلق علي السطح الآخر بسهولة بالعكس من الحالة الأيونية .
- 4 يذرب في الذيبات غير القطبية . في على العموم الركبات التساهعية تذرب في المدينات الغير قطبية مثل البنزين ، إثير . حيث أن الطاقة الكيناتيكية الحركية لجزيئات الذيب من السهل أن تتغلب علي القوى بين الجزيئات الضعيفة. علما بأن هذه المركبات لا تذرب في الماء (قطبي). علما أيضا بأن بعض من هذه المركبات تذوب في الماء مثل (الكحولات ، الأمينات) وهذا يرجع إلى وجود الرابطة الأيدروجينية.
- 5 لا توصل التيار الكهربي . حيث عند إذابتها في الماء لا تعطي أيونات حاملة للشحنة موجبة أو سائبة .
- 6 تأخذ أشكال الأزمرة . الأربطة التساهمية غير مرنة وتكون في إتجاه واحد . حيث أن الذرات عند إرتباطها تشترك بالإلكترونات المزدوجة وليست بقوة كهربية خطية . وهذا يفسر على أن عملية التوزيع تأخذ عدة إختلافات ولهذا فإن المركبات التساهمية تكتسب مجسمات أيزومرية .
 - 7 تتفاعل بالجزيئات : ولهذا فإن تفاعلاتها تكون بطيئة . كما في الركبات الأيونية .

Co-ordinate covalent bond

الرباط التناسقي التساهمي

في المركبات التساهمية ، كل ذرة من الذرات تساهم بواحد الكترون ليكونا زوج مشترك . وفي بعض الأحيان يتكون الرباط التساهمي من زوج من الإلكترونات ، من ذرة واحدة فقط أي إشتراك ذرة واحدة دون الأخرى . مثل هذه الأربطة المكونة يسمي بالرباط التناسقي التساهمي رابطة مزعومة Dative bond .

وتعرف الرابطة التناسقية بأنها "التي تتكون من زوج من الإلكترونات صادرة من ذرة واحدة فقط دون الأخرى .

ويمكن تفسير هذه الرابطة بهذا الشكل:

$$A_{\times}^{\times} + B_{\cdot}^{\circ} \rightarrow A_{\times}^{\times} B_{\cdot}^{\circ} \rightarrow A \rightarrow B$$
 (coordinat covalent bond)

coordinat compound

نلاحظ أن الذرة (A) تشير بأنها معطية والذرة (B) بأنها مكتسبة . وفي النهاية يتكون سهم صادر من A في إتجاه B .

والجزئ أو الأيون الذي تعطي إلكترونات أو المحتوية علي ذرات عاطية لتكويس رابطة تسمى بالرابطة التناسقية التساهمية .

بعض الأمثلة على المركبات التناسقية الأيونية

مركب الأمونيا (*NH4) :

في هذا الجزئ نلاحظ أن ذرة النتروجين مرتبطة بثلاثة ذرات من الأيدروجين ومع ذلك يوجد على ذرة النتروجين زوج من الإلكترونات الحرة غير مشتركة . بينما أيون (H^{\dagger}) مجهز بواسطة الحمض لا يحمل أى إلكترونات ليشارك بها .

ولهذا يكتسب الزوج الإلكتروني العحملة على النتروجين . لذا جبزئ النشادر (NH₃) تشير على أنها مصدر تلك الإلكترونات المشتركة في الرباط لتكوين الأمونيوم .

تكون الهيدرودينوم (+H₃O): يمكن تمثيله كما في شكل لويس

وسياقا على ما سبق يمكن شرح تكوين الهيدرونيوم .

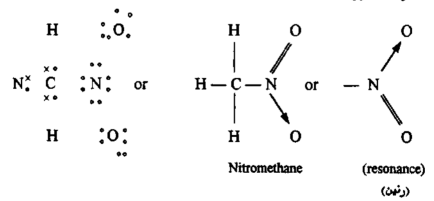
• تكون أيون الفلوروبورات (BF4) :

$$F \xrightarrow{F} \xrightarrow{\times} F \xrightarrow{\times} \longrightarrow F$$

$$F \xrightarrow{F} \text{ Flouride ion as acceptor as donor}$$

إضافة مركب الأمونيا إلى ثلاثي كلوريد البورون :

• مرکب نترومیثان:



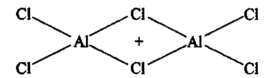
• مركب ثاني أكسيد الكبريت وثالث أكسيد الكبريت:

$$O \xrightarrow{\bullet x} S_x O \xrightarrow{\bullet} O O = S \longrightarrow O$$

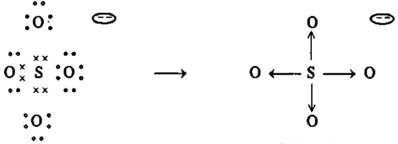
Sulpher dioxide

Sulphate trioxide

• مركب كلوريد الألومنيوم يمكن تمثيله على هذه الصورة:



SO₄ - مجموعة أيون الكبريتات



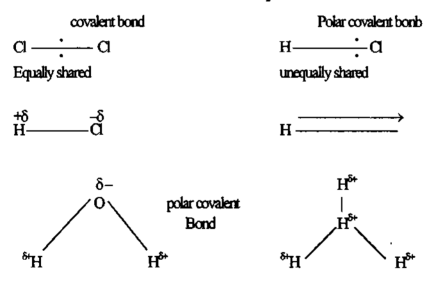
Sulphate ion

مركب أحادي أكسيد الكربون

$$: c: + \stackrel{\times}{\times} \stackrel{\circ}{\circ} \stackrel{\times}{\times} \longrightarrow : c: \stackrel{\times}{\times} \stackrel{\circ}{\circ} \stackrel{\times}{\times} \longrightarrow c = 0$$

الأربطة التساهمية القطبية

في جزيئات الأيدروجين (H2) أو الكلور (Cl2). إثنين من الإلكترونيات كل منهما يكونان رابطة تساهمية متساويان متماثلان النواة. لذلك فإن موقع الإلكترونين على الرابطة بينهما في مسافة متساوية من مركز النواة غالبا بينهما بشحنات موجبة (+) وهذا يعنى أن الذرتين متعادلتين. مثل هذه الأربطة تكون رابطة تساهمية غير قطبية. وعلى أي حال. لو تصورنا وجود ذرتين مختلفتي متصلتين ببعضهما برابطة تساهمية كما في مركب (HCl) مثلا. فإننا نلاحظ النوج الإلكترونات غير متساوي في الإشتراك. وهذا يعني أن زيادة التجاذب في ذرة الكلور عن ذرة الأيدروجين. لذلك نجد أن زوج الإلكترونات في إتجاه ذرة الكلور ، ويمكن وضع علامة شحنة موجبة جزئية علي الأيدروجين وأخرى شحنة ساهمية. الأيدروجين وأخرى شحنة ساهمية .



Hydrogen bond

الرباط الأيدروجيني

عند إرتباط الأيدروجين (H) بذرة ذات سالبية كهربية عالية (X) مثل الأكسوجين (O) ، النتروجين (N) ، الغلور (F) . فإن إلكترونات الإشتراك تتجاذب ناحية (X) ، وينتج عند ذلك ظاهرة قطبية قوية كما في الشكل التالي :

$$H^{\delta^+} \xrightarrow{\hspace*{1cm}} X^{\delta^-}$$
 or $H^{\delta^+} \xrightarrow{\hspace*{1cm}} X^{\delta^-}$ Diplole

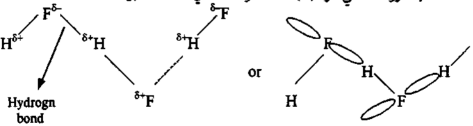
ويحدث عند ذلك وجود تجاذب كهرواستاتيكي قوي علي زوج الإلكترونات المحاطة . بالذرة (X) ولهذا .

$$: X^{\delta-} \longrightarrow H^{\delta+} + : X^{\delta-} \longrightarrow H^{\delta+} \longrightarrow : X^{\delta-} \longrightarrow H^{\delta+}$$
electrostatic attraction
or $X \longrightarrow H \longrightarrow X \longrightarrow H$

$$(\dots) \text{ Hydrogen bond}$$

ويمكن أن نلاحظ الآتى:

- 1 كلا من الأكسوجين ، النتروجين ، الكلور لهم سالبية كهربية عالمة وحجم ذري صغير وبالتالي لهم القدرة لتكوين رباط ايدروجيني .
- 2 -: الرباط الأيدروجيني يعتبر طويل إلا أنه ضعيف وأضف من الرباط التساهمي . كما أنه قيمة مقدار الطاقة له أقبل من 10 ك سعر حراري مع الفرق في الرباط التساهمي120 ك سعر حراري .:
- 3 الرباط الأيدروجيني يمكن حدوثه ليعطي سلسلة طويلة كما في المثال السابق ، وكما في تكوينه في الماء .
- 4 يشبه إلى حد كبير للرباط التساهمي حيث يعطي متجه واحد لأنه في الحقيقة يرجمع إلى أن الرباط الأيدروجيني يحدث خلال المدار P الذي يحتوي علمي زوج مسن الإلكترونات على ذرة (X) . كما هو ملاحظ في المثال السابق .



Hydrogen bond

صفات الرباط الأيدروجيني

1 - درجة حرارة غليان وإنصهار عالية غير عادية . يرجع ذلك إلي زيادة للطاقة اللازمة أولا لفصل الجزيئات عن بعضها (كسر الرباط الأيدروجيني) لتحويلها إلي الحالة الغازية أو الحالة السائلة . لذلك نجد أن هيدريد كل من ((H_3) , (H_2O), (H_3) لهم درجة حرارة غليان عالية بالمقارنة بهيدريد نفس المجموعة حيث لا يكون رباط أيدروجيني .

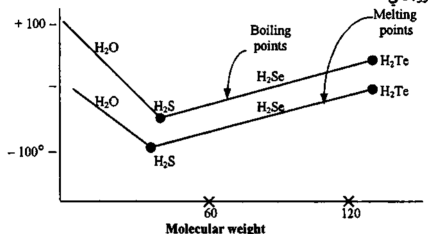
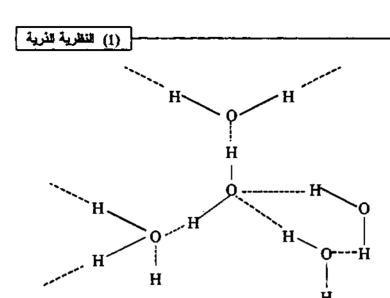


Fig. (5) Boiling and melting point curves

2 - إذابة عالية تامة لبعض المركبات التساهمية : مركبات مثل الميثانول والإيثانول والنشادر تذوب في الماء إذابة فير عادية ، وذلك يرجمع إلى وجود الرباط الأيدروجيني المناتج بعد الإذابة .

3 - 1 هو منصوص : الرباط -1 الأيدروجيني يكون متجه ويتهشم بشدة ليكون المتجهات الثلاثة للبللورة الشبكية . مثال ذلك الثلج . فإن جزيئات الماه (-1 المتحقق مع بعضها مكونة الشكل الرباعي وبأخذ الشكل البللوري الشبكي مثل الماس . لأن هذا يرجع إلي أن ذرة الأكسوجين في الماء تربط إثنين من الرباط التساهمي لتكون إثنين من الأيدروجين . كما في الشكل (-1) .



Structure of ice.

لذلك نجد وجود فراغ في الشكل البللوري للثلج مما يؤدي إلى زيادة في الحجم .

خروج عن قاعدة الثماني : معظم الركبات تخضع للـترتيب الإلكتروني والتركيب الإلكتروني والتركيب الإلكتروني لتصل إلي حالة من الثبات (قاعدة الثماني) وهذا هو المعتقد . ولكن يوجد بعض المركبات تخرج عن هذه القاعدة ولا تأخذ الشكل التركيبي لقاعدة الثماني . ذرات مثل هذه الجزيئات يكون المدد الخارجي فيها إما أقل أو أكثر من الثماني (الثمانية) . بعض الأمثلة المهمة هي :

1 - أربعة أو ستة إلكترونات : الجزئ الثابت لكلوريد البريليوم يحتوي علي أربعة إلكترونات في المدار الخارجي .

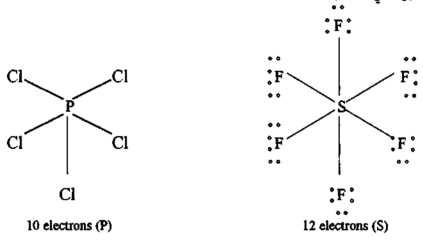
وهذا يدل على أن كلوريد البريليوم وثلاثي كلوريد البورون مركبات ناقصة الإلكترون .

2 - سبعة إلكترونات: يوجد بعض الركبات ثابتة نسبيا حيث أن المركز يحتوي على سبعة إلكترون في المدار التكافؤي لها مثال ذلك

$$\vdots O + \vdots CI \vdots + O \vdots \longrightarrow \vdots O - CI - O \vdots$$

chlorine dioxide

3 - عشرة أو أكثر من الإلكترونات: العناصر غير الفلزية للدورات الثالثة والرابعة
 يمكن أن تتفاعل مع العناصر ذات السالبية الكهربية لتعطي تركيبات ويكون المركز لها
 يحتوي على 10 أو 12 أو اكثر من الإلكترونات مثل هذه الأمثلة الآتية:



تركيبات قياسية (تتبع قاعدة الثمانية):

في العناصر (P), (N), (N), (C) . تتبع بشدة قاعدة الثمانية لأن المدار P يحتوي فقط على 4 مدار فقط (واحد للمدار (S) وثلاثة للمدار (P) وهكذا الباقي العناصر حسب التركيب الإلكتروني لهم .

تكافؤات متغيرة : بعض من العناصر يمكن أن تأخذ تكافؤات ثنائية أو أكثر في مركباتها . ومن أمثلة ذلك عناصر المجموعة الإنتقالية . كما في الجدول (2) يكون التركيب الإلكتروني لها .

	Table (Electroni	c structure of t	he two outermost :	shells of some	transition metals
--	---------	-----------------------------	------------------	--------------------	----------------	-------------------

THOTO (B) DISCOLUSING		MANUEL OF SALES	10 11 4100 IVIOI LIBERIA
Se	3d ¹ 4S ²	Ag	4d ¹⁰ 5S ¹
Cr	3d ⁵ 4S ¹	La	5d ¹ 6S ²
Мл	3d ⁵ 4S ²	Os	5d ⁶ 6S ²
Fe	$3d^6$ $4S^2$	Ir	5d ⁷ 6S ²
Со	$3d^7$ $4S^2$	Pt	5d ⁹ 6S ²
Cu	3d ¹⁰ 4S ¹	Au	5d ¹⁰ 6S ¹

معظم عناصر الإنتقالية تحتوي على أكثر من مدار خارجي (واحد أو إثنين) ولهذا يمكن أن يكون أحادي أو ثنائي التكافؤ (مكونا أيون موجب) . مثال ذلك النحاس يمكن . ${\rm Fe^{+3}},\,{\rm Fe^{+2}}$ وكذلك الحديد ${\rm Cu^{2}}\,\&\,{\rm Cu^{+1}}$ أن يكون على هذه الصورة

ويكون التركيب الإلكتروني على هذه الصورة لكل منها :
$$Fe = 1S^2 2S^2 2P^6 3S^2 3P^6 4S^2 3d^6$$
 $Fe^{2+} = 1S^2 2S^2 2P^6 3S^2 3P^6 3d^6$

$$Fe^{3+} = 1S^2 2P^2 2P^6 3S^2 3P^6 3d^5$$

ي حالة النحاس .

$$Cu = 1S^2 ext{ } 2S^2 ext{ } 2P^6 ext{ } 3S^2 ext{ } 3P^6 ext{ } 4d^{10} ext{ } 4S^1$$
 $Cu^{1+} = 1S^2 ext{ } 2S^2 ext{ } 2P^6 ext{ } 3S^2 ext{ } 3P^6 ext{ } 3d^{10}$
 $Cu^{2+} = 1S^2 ext{ } 2S^2 ext{ } 2P^6 ext{ } 3S^2 ext{ } 3P^6 ext{ } 3d^9$

ولهذا نجد أن المدار (d) الواقع في أي وقت يمكن أن يكون رباط.

الطاقة الشبكية:

الطاقة الشبكية: هو التغير في الإنثالبي المساحب لتكثيف الغازات الموجبة والسالبة الي الحالة البللورية . فعثلا الطاقة البللورية لكلوريد الصوديوم هي 788 kg mol-1 . . $Na^{+}(g) + Cl^{-}(g) \longrightarrow NaCl(s)$ $\Delta H = -788 \text{ kj}$

هذه الطاقة المستنبطة من تلك العمليات وهي الطاقة البللورية تعتب وطاقمة سالبة ، وعليه فإن كمية الطاقة اللازمة لفصل أيونات البللورة تمتبر طاقة بقيمة موجبة .

$$NaCl_{(s)} \longrightarrow Na^{+}_{(g)} + Cl^{-}_{(g)} \qquad \Delta H = 788 \text{ kj}$$

وأول من تناول مثل هذه العمليات بإستخدام الطرق التحمليلية هو بورن وهمابر (Max Born and Fritz Habber 1916) باستخدام حلقة مبنية على قانون هيس ،

والذي ينص علي أن التغير في الإنثالبي لأي تفاعل كيميائي ثابت . والتغير في الإنثالبي لتحضير واحد مول من كلوريد الصوديوم من $\operatorname{Cl}_2(g)$, $\operatorname{Na}_{(s)}$ ، يعرف بإنثالبي التكوين .

$$Na(s)$$
 + $\frac{1}{2}Cl_{2}(g) \longrightarrow NaCl(s)$ $\Delta H = -411 \text{ kj}$

ولنا أن نتخيل أنه عند تحضير واحد مول من كلوريد الصوديوم الصلب من معدن الصوديوم الصلب والكلور الغاز بواسطة هنده الخطوات ، فيكون مجموع الطاقة الكلية للإنثالبي ΔH لهذه الخطوات يجب ان يكون ثابت أو متساوية طبقا لقانون هيس ، طاقة التكوين لكلوريد الصوديوم الصلب : (ΔH) لتكوين هذه أحادية الخطوات ، هنده الخطوات تكون السلسلة الآتية : –

1 - الخطوة الأولى : معدن الصوديوم : يتحول إلى غاز (تسامي) بقيمة طاقة قدرها .
 108 kj

$$Na(s) \xrightarrow{Sub.} Na(g)$$
, $\Delta H = 108 \text{ kj}$

2 - الخطوة الثانية : يتفكك غاز الكلـور (Cl₂) إلى واحـد مـول مـن الغـاز الـذري بطاقة قدرها 122 kj . وهي طاقة معتصة ، وتعرف بطاقة كسر الرباط

$$Cl_{2(g)} \xrightarrow{diss.} Cl + Cl, \qquad \Delta H = 122 \times 2 \text{ kj}$$

3 - الخطوة الثالثة: يتحول الصوديوم إلى أيون. وتعتبر هذه الطاقة بطاقة التأين الأولية.

$$Na(g) \xrightarrow{lie} Na^{+}(g) + e^{-} \Delta H = 496 \text{ kj}$$

4 -- الخطوة الرابعة: تحول غاز الكلور الندري الي أينون كلورين ، وذلك بإضافة الكترون ، وتعرف هذه الطاقة باليل الاليكتروني وهي طاقة صاعدة .

$$Cl_{(g)} + e^- \xrightarrow{c.a.} Cl_{(g)}$$
 $\Delta H = -349 \text{ kj}$

وتمتبر الخطوة الأخيرة لهذه العمليات وهي عملية التكثيف مع بعضها لتعطي شبكة بللورية . وهي أيضا طاقة صاعدة

$$Na^{+}(g) + Cl^{-}(g) \xrightarrow{L.c} NaCl$$
 $\Delta H = -788 \text{ kj}$

وبحساب كمية الطاقات الكلية لعملية التكوين البللورية لكلوريمد الصوديوم . وهي علمية جمع جبري .

$$\Delta H_{f}^{\bullet} = \Delta H_{sub} + \frac{1}{2} \Delta H_{diss} + \Delta H_{ie} + \Delta H_{e.a} + \Delta H_{l.a}$$

= 108 + 122 + 468 - 349 - 788 = -411 kj.

إحسب الطاقة الشبكية لكلوريد النحاس ، إذا علم أن طاقة التسامي للنحاس 150 kj ، وطاقة التأين الأولي له 788 kj - ، الطاقة الثانية 1450 kj . وطاقة التفكك للكلور 243 kj ، وأول تأين الكتروني 349 kj - ، وطاقة التكوين الكلية لمركب كلوريد النحاس الحرارية الإنثالبي . 642 k j - .

الحلـــــ

ملاحظة من التفاعل المقترح للتكوين وهي :

$$Cu(s) + Cl_{2}(g) \longrightarrow CuCl_{2}$$
, $\Delta H_{f}^{\bullet} = -642 \text{ kj}$

ومن التسلسل الطبيعي للمسألة

			يعي للمسالة	ومن القسلسل الطب
طاقة تسسامي	Cu(s)	− Sub.	Cu _(g)	150 kj/mol
طاقة تأيسن أول	Cu(g)		$Cu^{^{+}}(g)$	738 kj/mol
طاقة تأيسن ثان	$Cu^{\dagger}(g)$	<u>i.€</u>	$Cu^{++}(g)$	1750 kj/mol
طاقة تفكيك	$Cl_{2}(g)$	d.e →	2Cl _(g)	243 kj/mol
طاقة ميسسل	2C1 + e	<u> </u>	2Cl ⁻ (g)	2 × – 349 kj/mol
الطاقة الشبكية	Cu(g)	- 2Cl ⁻ (g)	$\rightarrow \text{CuCl}_{2}(g)$	ΔH (l.e)
مجموع الكلي للطاقة	JI Cu(s) +	· Cl _{2(g)} - Sut	$\xrightarrow{b.} \operatorname{CuCl}_{2(g)}$	1883 kj/mol ⁻¹
ين الركب الصلب	ساوية لتكو	ب أن تكون ما	ثـالبي ΔH ، يجـ	القيمة الكلية للإن
				-: ولهذا CuCl _{2(s)}

$$1883 + \Delta H_{(Le)} = -642$$
 kj/mol

$$\therefore \Delta H_{(l,e)} = -2525 \text{ kj/mol}$$

أنصاف الأقطار:-

أنصاف الأقطار هي المسافة بين مركزي أيونين ملاصقين في بللورة ، وعملية مقياس تلك المسافات تخضع لأجهزة طيف دقيقة مثل أشعة اكس . وعلي العموم قياس البللورة هو عبارة عن مجموع الكاتيون والأنيون لأنصاف أقطارها ، وأما عملية إيجاد أنصاف أقطار كل منهما على حدة عملية شاقة ، فمثلا أصغر الكاتيونات مثل الليثيوم وأنيون كبير وذلك لدراسته مثل يوديد الليثيوم . فتكون المسافة بين أنيون اليود الذي يعتبر فقط ملامس لأيون الليثيوم ، فيكون قطر اليود (آ) مقسوما علي إثنين ولإيجاد نصف القطر كما يلي :

radius
$$\Gamma = 432/2 = 216 \text{ p.m}$$

وأما بالنسبة لتعيين نصف قطر أنيون اليود ، فيكون نصف القطر الأنيوني يمكن تعيينه . فلو عينا السافة بين مركزي أيون البوتاسيوم واليود (Γ) وعليه يمكن حساب قطر (k^+) وبالتالي بطرح نصف قطر (Γ) من (K^+) وهي .

d = radius
$$K^+$$
 + radius I-
349 pm = K^+ + 216 pm
rad. K^+ = 133 pm

ملاحظة : دائما وأبدا أنصاف أقطار الأيونات الموجبة أقل منها في الحالة الذرية فمثلا $ext{K}^+=133~ ext{pm}$, $ext{K}=203~ ext{pm}$, نمثلا

rad. Fe = 117 pm , rad Fe^{++} = 75 pm and Fe^{+++} = 60 pm C - O أو N - O أو N - O أو S - F أول S - F .

الحليب

$$N = N - O$$
 بالنسبة للرابطة بين $N - O = N - O$ بالنسبة للرابطة بين $N - O = 0.4$ بالنسبة للرابطة بين $N - O = 0.4$ وكذلك بالنسبة للرابطة بين $N - O = 0.8$

فكما هو ملاحظ أن السالبية الكهربية تزداد في الجدول الدوري من اليمين الي اليسار وعليه فإن السالبية الكهربية تتناقص طبقا للتسلسل التالي (C < N < O) وعليه فإن الرابطة (C - O) هي الاكثر قطبية كما تري من القيمة (C - O) .

بالنسبة (b) ، الفرق في السالبية الكهربية هو :

$$S - F$$
 bond = $4_{(F)} - 2.6_{(S)} = 1.4$

$$O - F$$
 bond = $4_{(F)}$ - $3.4_{(S)}$ = 0.6

. وبالتالي فإن (S - F) هو الأكثر قطبية

ماذا تعرف عن تركيبة لويس ؟

الأمثلة الآتية توضح كيفية رسم تركيبة لويس . فبالنسبة لرسم تركيبة لويس لأيون الكلورات ، حيث أن ذرة الكلور في المركز والاكسوجينات الثلاث المرتبطة بالكلور .

الحلـــــ

ولحل مثل ذلك توجد العدد الكلي لإلكترونات التكافؤ المزودة لكل الذرات في التركيب . والعدد الكلي لإلكترونات التكافؤ في ClO-3 هو : الخطوة الأولى :

- 7 From Cl atom
 18 From 3(O) atoms
 1 From the ionic charge
- إحسب عدد الالكترونات المطلوبة لإعطاء إثنين من الالكترون لكل ذرة هيدروجين
 كل علي إنغراد وثمان الكترونات لكل الذرات الأخرى كل علي حدة ، حيث لا يوجد هيدروجين في أيون الكلورات

الحلــــــ

عدد الالكترونات (
$$e^-$$
) لكل الذرات على حدة : الخطوة الثانية = 2 (عدد ذرات الأيدروجين) + 8 (عدد الذرات الأخرى) = 2 (عدد خرات الأعدروجين) + 8 (عدد خرات الأحرى)

الخطوة الثالثة

عدد الأربطة (e⁻)

$$(e^{-}$$
 المدد الكلي e^{-} المدد الكلي e^{-} المدد الكلي e^{-}

<u>الخطوة الرابعة</u>

عدد الالكترونات الزوجية المستخدمة هي :

$$e^{-}$$
 عدد e^{-} الأربطة الزدوجة

الخطوة الخامسة

من العدد الكلي للالكترونات في الخطوة واحد ، يطرح عدد الكترونات الرباط خطوة (3) ، لتعطي عدد الالكترونات الغير مشتركة ثم نرسم الكترونات الثمان لكل ذرة غير الأيدروجين وذلك على النحو التالى :

عدد الالكترونات (ē) الغير مساهمة = عدد الكلي (ē) .
عدد الالكترونات (ē) الغير مساهمة = عدد الكلي (ē) – عدد الأربطة (ē)
$$= 26$$
 = $= 20$

الخطوة السابعة

إشارة الي الشحنات الشكلية للذرات الناسبة للشكل الكلور المحمل هو :

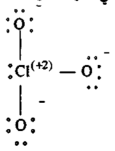
 e^- الشكل الذري المحمل = عدد التكافؤ $(e^-) = \frac{1}{2}$ (عدد المساهم e^-) – عدد الغير مساهم e^-) .

$$7 - \frac{1}{2} (8 - 2) - 2 = (2)$$

الشكل المحمل لكل ذرة اكسوجين

$$=6-1-6=-1$$

ويعتبر الشكل الكلي للمركب هو:



ارسم تركيبة لويس لجزئ ثاني اكسيد الكبريت (SO₂) - ملاحظة الجــزئ زاوي الشكل وذرات الاكسوجين مرتبطة بالذرة (S) المركزية

الحلـــــ

1 – عدد ذرات التكافؤ الالكترونية في الجزئ هي :

6 From (S) atoms 12 From (O) atoms

عدد (e⁻) للذرات الستقلة :

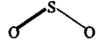
$$= 2$$
 (عدد الذرات الأخرى) $= 2$ (عدد ذرات الأيدروجين) $= 2$ (O) $= 24$

3 - عدد الاربطة (e)

$$= 24 - 18 = 6$$

الأربطة الزوجية = عدد الاربطة (ē) مقسومة علي اثنين -4 = $6 \div 2 = 3$

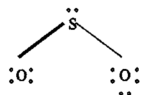
5 - التركيبة



6 - عدد الالكترونات الغير مساهمة

عدد الأربطة e - العدد الكلى e = e

$$= 18 - 6 = 12$$



العدد الساهم e^- العدد الفير e^- والعدد الساهم e^- العدد الفير e^- مساهم e^- . (e^-)

$$= 6 - 3 - 2 = 1$$

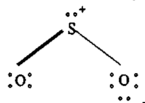
وبالنسبة لذرة الأكسوجين اليسار

$$=6-2-4=0$$

وبالنسبة لذرة الأكسوجين اليمين

$$= 6 - 1 - 6 = -1$$

ويكون الشكل النهائي هو:



• ارسم تركيب لويس لحمض النتريك HNO₃

1 - عدد الكترونات التكافؤ في الجزئ هي :

- 1 From the (H) atom
- 5 From the (N) atom
- 18 From the (O) atoms

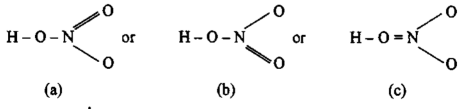
عدد (e⁻) للذرات المنقلة :

$$= 2$$
 (H عدد الذرات الأخرى) $= 8$ (عدد الذرات الأخرى) $= 2(1) + 8(4) = 34$

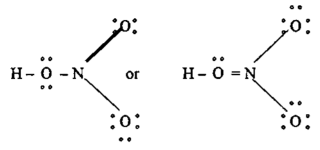
[عدد الأربطة (e⁻) للذرات المنقلة (e⁻) العدد الكلي (e^-) عدد الأربطة = 34 - 24 = 10

2 مند (ē) الأربطة الزوجية = عدد الاربطة (ē) منسومة على 4 = 10 \div 2 = 5

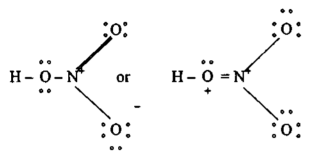
5 - يلاحظ أن الجزئ يحتوي على خمسة أربطة بهذا الشكل



 e^- العدد الأربطة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- العدد الأربطة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- العدد الأربطة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- العدد الأربطة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- العدد الأربطة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- عدد الالكترونات الغير مساهمة e^- الغير الملكة e^- العدد الأربطة e^-



7 - الشكل الأخير للشحنات هو:



. $\operatorname{Cu}_{29}^{63}$ و كم عدد البروتونات والنيوترونات والاكترونات الموجودة في النحاس الما

- العدد الذرى (29) يدل على عدد البروتونات الموجودة في النواة يقابلها (29)
- الكترون في المدار الخارجي ، عدد النيوترونات المتبقية من العدد الكلي الكتلي (63) والعدد الذري يمكن حساب النيوترونات كما يلى:

$$= 63 - 29 = 34$$

$$A = No.P + No. N$$

= 19 + 22 = 41

 $.\mathrm{K}_{19}^{41}$ الشكل هو

 $a = AI_{13}^{(+3)27}(III)$ ، $b = S_{16}^{(2)32}(II)$ ماهو ترکیب کل من الحل

وعدد الالكترونات المتبقية هي :

$$13 - 3 = 10$$

عدد الالكترونات المتبقية هي:

$$= 16 - (-2) = 18$$

ماهو الشكل العام للفلور (F) الذي يحتوي على (9) بروتون ، 10 بروتونات في النواة ، 10 الكترونات خارج النواة ، وكذلك بالنسبة لأيون الحديد الذي يحتوي على (26) بروتون ، 30 – نيوترون 24 الكترون خارج النواة .

الحلسية

بالنسبة (F).

Z = (9) عدد البروتونات

A = No. P + No. N =
$$10 + 9 = 19$$

إذا الأيون يحتوي علي زيادة الكترونية تقدر بواحد الكترون وهيي 10 مقابل 9 إذا الشحنة (1-) وعليه

charge of ion = Total charge of (P) + total charge of e^-

$$= 9 + (-10) = -1$$

 $F_{9(-1)}^{10}$ ويكون الشكل العام F_{10}^{10} وء ويكون الشكل العام

وبالنسبة للحديد

$$7 = 26$$

$$A = No P + no. N = 26 + 30 = 56$$

إذا الأيون يحتوي علي إثنين زيادة من البروتونات 26 مقابل 24 (2+) charge = total no. P + total no. e

$$= 26 + (-24) = +2$$

ريكون الشكل العام لأيون الحديد هو الحديديوز (${
m II}$) ويكون الشكل العام لأيون الحديد الحديديون الشكل العام الع

ه اكتب الرمز لكلا عنصرا النضة (النظائر) أحدهما له (60) نيوترون والآخر (62)
 نيوترون .

كلا النظيرين يأخذا 47 بروتون ، إذا العدد النذري 47 والكتلة لكبل منهما يمكن تميينها وذلك بإضافة عدد البروتونات وعدد النيوترونات

$$A = No. P + no. N$$

 $47 + 60 = 107$
 $= 47 + 62 = 109$

ويكون الشكل العام لهما

Ag 47 & Ag 109

ماهو الوزن الجزيئي للمغنسيوم ؟ إذا لوحظ أن العنصر يحتوي على نسبة وجوده
 في الطبيعة على الآتي :

الحلـــــ

بضرب نسبة وجوده في الطبيعة في الوحدة الكتلية لكل نظير وبالجمع جميع جميري للناتج .

= $0.7599 \times 23.99 + 0.10 \times 24.99 + 0.1101 \times 25.98$ = 24.31 units.

وإذا علم أن الكربون يوجد في الطبيعة على هيئة مخلوط من عدة نظائر وهم C_6^{12} ، C_6^{13} . إذا كانت الكتلة العددية هي 12 وحدة وللشاني 13.003 وحدة على التوالي ، وإذا كان الوزن الذري هو 12.011 وحدة . فما هي النسبية الذرية للكربون C_6^{12} في الكربون الطبيعى .

الحلـــــ

باستخدام المعادلة الآتية الوضعية لإيجاد الوزن الذري للكربون وهو : $.C_6^{13} \times C_6^{13} \times C_6^{13} + C_6^{12} \times C_6^{13} \times C_6^{13} \times C_6^{13} \times C_6^{13} \times C_6^{13}$ الوزن الذري = وجود الكربون (x) مساوية لنسبة الكربون (x) ، إذا (x) هي نسبة وجود (x) مساوية لنسبة الكربون (x) ، إذا (x) هي نسبة وجود (x) مساوية (x) مساوية (x) مساوية (x) مساوية (x) مساوية (x) مساوية الكربون (x) المنافق الكربون (x) مساوية الكربون الكربون

إذا نسبة وجود C_6^{12} في الطبيعة هي 98.9% . وكذلك يوجد نظير آخر وهو الكربون 14 . ودائما ما تهمل النظائر .

اسئلة على التركيب الذري

- أ بين كيف يمكن استخدام ظاهرة إنبعاث الضوء الكهربي واشعاع الجسم الاسود
 ليساعدنا في تفهم صيغة ميكانيكا الكم للطاقة .
- 2 ماهي فروض نظرية بوهر ؟ بين كيف يمكن استخدمها لتفسير طيف ذرة
 الايدروجين.
 - 3 اكتب عن :
 - أ اعداد الكم الأربع
 - ب مبدأ عدم التأكد لهيسنبرج.
- ج- قانون هوند وباولي وماهي الغروض التي تعطبي التركيب المداري وكذلك عدد الالكترونات الغير مزدوجة في الحالة الثابتة لكل من الكربون ، الكبريت والمنجنيز .
- 4 بين كيف يمكن اشتقاق معادلة بوهر لتعيين نصف قطر المدار وأيضا الالكترون في المدار .
 - 5 اشتق العلاقة التي تربط بين كل من قيمة الثابت ريدبرج (R) والعدد الموجى .
- n=9792208 مند الكمي (n) للحالة الابتدائية لخط ليمان والذي يأخذ (n) -6 عند انتقال الكترون منشط الى الدار الأول (n=1) .
 - 7 احسب نصف قطر المدار الاول لذرة بوهر بمعلومية كل من :

$$\begin{array}{ll} n=0.663\times 10^{-38}\,\text{js}, & p=3.1416, & m=0.211\times 10^{-30}\,\text{kg}\\ e=0.16\times 10^{-18}, & n=1, & r=? \\ & & & \\ &$$

8 – اکتب عن :

- أ الرباط الايوني وخواص الركبات الأيونية .
- ب خواص المركبات التساهمية ، والمركبات التناسقية الأيونيـة ، التساهمية الأيونية .

اللبتات اللقاتي

الحالة الصلبة Solid State

يمكن تعريف الحالة الصلبة بأنها . جزء من مادة يظل ثابت الشكل بدون إتخاذ شكل الإناء الواقع فيه ومتعاسك . وهذه الحالة هي الحالة الثالثة من حالات المادة ، الحالة السائلة والحالة الصلبة . وهذا النوع الأخير ما نحن بصدده والتعرف عليه .

كما يمكن تقسيم المادة إلى عدة أقسام . القسم الأول . وهو النوع البلوري وهمو الذي تتوزع فيه الذرات أو الجزيئات في حالة منتظمة ويكون عاكس للأشعة عند تسليطها عليه. وتوجد بعض المواد يوحي إليك من الشكل الظاهري لها بأنها صلبة ولكن في حقيقة الأسر ليست بالحالة الصلبة مثال ذلك الزجاج . لسعبت وهو أن جزيئات الزجاج ليست في حالة إنتظام وبالتالي يعرف بالصورة غير المتبلرة (أمورفي) amorphous وعلي العموم يمكن أن نري بعض من الحالات الأمورفية بها نسبة معينة بللورية . وفي المعادن البللورية يكون نموذج الترتيب موضوع علي شكل توزيع الذرات وليست على شكل ترتيب الجزيئات .

كما أنه يوجد إختلافات عدة بين المواد البللورية والمواد غير البللورية . فعثلا من حيث نقطة الإنصهار . حيث تكون محدودة القيعة للعواد البللورية ، بينما في المواد غير البللورية نقطة الإنصهار غير محددة بل تأخذ مدي من درجات الحسرارة . كما أن أيضا المواد البللورية تأخذ أوجه محددة بزوايا محددة ، على المكس من المواد الأمورفية لا تأخذ هذه الشكلية .

ويوجد طرق عديدة لتعيين تركيب المواد الصلبة: منها أشعة إكس الطيفية ، هذه الطريقة تستخدم في الكيمياء لغرضين أساسيين وهو إثبات المادة الصلبة ، وتعيين المحاور الثلاث للذرات الموجودة في الجزئ . فمن الشكل الهندسي الفراغي للجزيئات نحصل علي معلومات كافية حول طبيعة قوي الربط بين الذرات أو الأيونات في الجزيئات أو الجزيئات نفسها . وهذه الطريقة لها أفضلية عن استخدام التحليل الكيميائي . فمثلا تؤخذ كعية صغيرة من المادة المطلوبة للتحليل . كما يؤخذ في التحاليل مخلوط أسطح صلبة . حيث

يخبرنا التحليل الكيميائي أي من الذرات أو الأيونات الموجودة . ولكن لا يعطي ولا يخبرنا عن كيفية ربط هذه الذرات ببعضها . وكما في الحال التحليل الكيميائي يخبرنا أيضا فقط عن وجود الأيونات الوجودة في هذا المركب المزدوج (CT, NO₃-, K⁺, Na⁺) علي هذه الطريقة وهو وجود أيونات كل من ⁺Na ركبات موجودة في شكل مشلا حجوم معينة . ولكن لا يعطي فكرة عن أي من هذه المركبات موجودة في شكل مشلا على الحالة الصلبة تساعدنا ليس فقط لحل بعض الآلاف للتركيبات الجزيثية ولكن يعطينا أيضا التغير الأساسي في تصور التكافؤ .

Proporties of solid (crystal)

الخواص البللورية

بعض من هذه الصفات البللورية سوف نشرحها يإيجاز كما يلي :

1 - The shapes of crystals

1 - أشكال البللورات

الشكل البللوري للمواد ليس صفة مميزة ولكن تختلف مع العوامل وظروف تكوينها أو يختلف نموها . فمثلا بالتقليب الموحد في إتجاه واحد لمحلول من كلوريد الصوديوم فإن

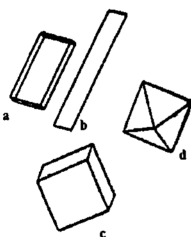


Fig. 1. Variation of crystal shape with conditions of growth. Gypsum, CaSO_{4.2}H₁O grown (a) slowly and (b) rapidly; sodium chloride grown (c) from a pure solution and (d) from a solution containing 10 per cent of urea.

بالوراته تتكون على هيئة مكعبات . ولـو تـرك بـدون تقليب اى ترسيب ذاتي فإنه يعطي بالورات علي هيئة حبيبات مربعة ، لسبب أن عملية الترسيب ونعوها يحدث فقط لأعلى وعلي الجوانب وليس لأسفل وهذا يعني أنه ينمو علي هيئة صفائح . فعثـلا بالمورات الجيبميوم CaSO42H2O) فإنه يعطي بالورات علي شكل قضيب شكل (la) على أنه يعطي شكلا آخر عند ترسيبه بسرعة كما في شكل (1b) رفيع وطويسل . أشكال البالمورات لبعض المواد ربعا تكون مختلفة تعاما بوجـود مواد أخـرى في البلسورة الأم . فعثـلا كلوريد الصوديوم يعطلا شكل (1c) علي هيئـة

(2) الحالة الصابة

مكمب ولكن عند وجهود 10٪ من اليوريا فإن الشكل البللوري يختلف ويعطي الشكل الثاني (1d) ، حيث من المعتقد أن اليوريا تفضل الإمتصاص علي الأسطح الثمانية الشكل ، مانعة ترسيب أيونات الصوديوم والكلور .

2 - Cleavage

2 - الإنشقاق ، الانغلاق

نتصور قطعة من بللورة ثم ضربت بآلة حادة فإن المادة البللورية سوف تنشق او تتهشم إلي قطع صغيرة ، متماثلة الأشكال حيث أن الكسر الإنشقاقي يحدث في إتجاهات ثابتة . هذه الظاهرة تعرف بالإنشقاق . مثال بللورة الميكا تتركب من عدد كبير من الألواح. هذه الألواح يمكن فصلها بسهولة . وهذه البللورة قطعت علي طول سطح الفلق موازيا لطول الألواح .

3 - Anistropy

3 - إختلاف الإتجاهات (السريان)

تختلف صفات معظم المواد البالورية بكثافات مختلفة في الاتجاهات المختلفة . فمثلا، يمر الضوء خلال باللورة بسرعات مختلفة في عدة إتجاهات مختلفة ، وهذه الصفة ترجع إلى أن البللورة ذات الحواف المختلفة تأخذ قيم إنحرافية مختلفة في الإتجاهات المختلفة . وبالمثل ، الإحساس بالحرارة والكهرباء في إتجاه واحد يكون ملموسا ولكن تأثيره في الإتجاه الآخر تأثيره غير ملموس أو ضعيف .

4- Isomrophism

4 - التماثل في البنية الأساسية

لاحظ العالم ميتشرلخ E.Mitscherilch وجود هذا النزوج من الأملاح المتشابه في المتركيب E.Mitscherilch حيث إستبدل فقط ذرة الفوسفور بنزرة التركيب المتركيب الشكل البللوري ، مثل هذه الصغة المتباينة والمتماثلة تعرف بالتعاثل في البنية ، كما إستنتج عند إرتباط عدد من الذرات في نفس هذا الشكل وعلى صورة واحدة ، فإن هذا الإرتباط ينتج عنه إتخاذ نفس الشكل البللوري ، كما أن الشكل البللوري للمركب لا يعتمد على الطبيعة الكيميائية لتركيب الذرات . هذا الشمول والعموم يعرف بتماثل ميتشرلخ .

ويمكن أن نعين الشكل البسيط في مثل هذه المواد والتي تأخذ نفس الشكل البللوري الواحد والصفات الكيميائية عادة ما تأخذ وتمثل بنفس الصغة . فمثلا 2n O4 متماثل مع NiSO4 وكلاهما شكل معينى .

5 - Allotropy and Polymeorphism

5 - الأشكال التآصلية:

توجد بعض المواد في أشكال صور مختلفة تحت ظروف خاصة من الضغط والحرارة . فلو أن مادة توجد في عدة أشكال بللورية مختلفة فإن هذه الظاهرة تعرف بالصيغة التآصلية . فعثلا الكبريت يوجد في عدة أشكال بللورية شكل معيني أو شكل منشوري وكلاهما يعطي صفات مختلفة (فيزيائية وكيميائية) . لذلك يوجد نترات الفضة في أشكال بللورية مختلفة مثل شكل معيني أو الشكل السدادسي .

6 - Enantiotropy

6 - التآصل الثابت الحرارة

هذا النوع من التآصل وهو كل متآصل ثابت عند درجة حرارة ثابتة أو عند مدي معين من درجات الحرارة . والتغير من نوع لآخر يكون إنعكاسي . مثل الكبريت المنشوري والكبريت المعينى . وكلاهما مثال لهذا النوع من التآصل الحراري للمواد . وهذا يعني أن عند مدي درجات حرارة معينة المعينى يتحول إلى منشوري .

7 - Monotropy

7 - التآصل المفرد:

هذا النوع من التآصل للمواد وهو وجود واحد فقط من الصورة التآصلية عند الظروف المادية ولا يتغير بالعكس من الصورة السابقة وهو واحد لصورة تآصليسة في مدي درجات حرارة ويتغير بتغير درجات الحرارة . ولكن هذا النوع وهو وجوده في حالة منفردة ومثال لهذا النوع من التآصل المنفرد ، الفوسفور الأبيض والفوسفور البنفسجي وكلاهما صورة تصلية وعند درجات حرارة واحدة ، الماس والجرافيت وكلاهما صورة من صور الكربون وكلاهما ثابت عند الظروف العادية من الدرجة والضغط .

8 - Dynamic allotropy

8 - التآصل المتحرك

هذا النوع من الصورة التآصلية تري في الكبريت السائل . فعندما يسخن الكبريت فإنه ينصهر إلى سائل أصفر باهت وهذه الصورة تآصلية (SA) . وكلما رفعنا درجة الحرارة لهذا السائل فإن اللون سوف يتحول لون أصفر (أشد اصفرار) وكذلك فان الكثافة تزداد وهذا يرجع إلى وجود صورة أخرى تآصلية للسائل الكبريتي (Su) .

هذه الصورة المتزنة الديناميكية بين هذين الصورتين من التآصل بمعني واحد يتغير إلى النوع الآخر بنفس المدل وكذلك يمكن حدوث الإنعكاس. مثل هذا النظام يجب أن يكون متجانس وهذا يعنى ان هذا النوع كلاهما سائل أو غازات.

9 – Unit cells and space lattices 9 – Unit cells and space lattices 9 – وحدة الخلايا الفراغ الشبكي

تتكون البللورات من عدد من الذرات أو الأيونات أو الجزيئات المتراصة والمتكررة. وهذا يشبه إلى حد كبير من الحالة الشبكية الستي تتكون منها قطعة القماش ، ولكنها متراصة ومتكررة على شكل أسطح. هذا التراص وهذا التراكم لهدف معين وهو أن الجزيئات أو الأيونات تميل إلى أن تأخذ أقل طاقة ممكنة لثباتها.

وعموما فإن عملية التراص أو البناء يأخذ ثلاث محاور وعلي هيئة كتلة ، هذا الكتلة التكوينية للجزيئات أو الذرات تعرف بوحدة الخلية للبللورة حيث تعيد نفسها في ثلاث أبعاد لتعطي شكل بللورة . هذه الوحدات تأخذ شكل الأنابيب المتوازنة بثلاث محاور ربما تكون متساوية أو غير متساوية وكذلك زوايا تساوي 90 درجة أو لا تساوي 90 درجة .

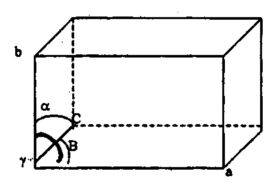


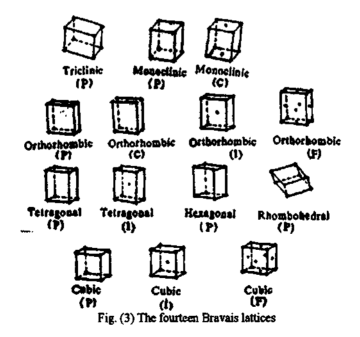
Fig. (2) The unit cell

والعلاقة بين قيمة الزوايا وطول المحاور من القاعدة والتغير الحادث بينهما تعطي اشكالات مختلفة للبلورة . وهذا الإختلاف في الأطوال والزوايا يعطي سبعة أشكال بللورية -1 منشور ثلاثي الزوايا ، 2 – منشور أحادي الميل ، 3 – معيني متعامل الميل ، 4 – مربع الزوايا ، 5 – منشور سدادسي ، 6 – منشور مسدسي الزوايا ، 7 – مكمب كما في الجدول الآتي :

Table (1) Seven crystal systems

System	Axes	Interaxial angles	Examples
1- Triclinic	a = b = c	ex,≠ t:B ≠ t:y	CuSO ₄ .5H ₂ O
2- Monoclinic	a = b = c	ex, \neq t: y = 90° B> 90°	CaSO ₄ 2H ₂ O
3- Orthorhombic	a = b = c	ex, = B = Y = 90 °	BaSO ₄
4- Tetragonal	a = b = c	$ex, = B = y = 90^{\circ}$	SnO ₂ , KH ₂ PO ₄
5- Rhombohedral	a = b = c	ex, = B = Y = 90 ° < 120°	NaNO ₃ ,
6- Hexagonal	a = b = c	$Ex,=B=90^{\circ}$ $Y=120^{\circ}$	HgS
7- Cubic	a = b = c	$ex_{1} = B = Y = 90^{\circ}$	CaF ₂ , ZnS

ومن التحليل لتركيبات البللورات يتضح وجود أربعة عشرة شكلا يمكن وجودهم للفراغ الشبكي . هذه الأنواع الأربعة عشرة عرفوا بواسطة العسالم برافيس 1948 وسميت باسمه فيما بعد (Bravais lattices) هذه الأنواع يمكن توضيحها في الأشكال الآتية :



- 90 -

Summetry

التماثل أو التناسق

المعلومة الوحيدة حول التركيب البللوري الموجود في وحدة الخلية هو أنه يوجد بعض التماثل في وحدة الخلية ، وهذا يساعدنا في خفض بعسض المعلوسات المطلوبة والضرورية حول التركيب البللوري . ولهذا فإنه من الضروري أن يكون لدينا المعرفة عن التماثل الذي يلقي الضوء علي توزيع الذرات في وحدة الخلية وبها تعطي صورة كاملة للبلورة . العملية التي تضع البللورة في أوضاع متشابهة تعرف بعملية التماثل .

ويوجد أنواع مختلفة من علميات التماثل وأهم هذه الأنواع :

1 - محور الدوران 2 - سطح التماثل 3 - مركز التماثل 4 - مركز الإرتكاز

1 - Axis of rotation

1 - محور الدوران

لو تصورنا بالورة تدور حول محورها . فإننا نلاحظ نفس البداية أو الشكل الأول يمكن أن يتكرر عدة مرات في الدورة الواحدة خلال 360 درجة ، هذه المحاور يمكن أن تكون عديدة ولكن توجد فقط هذه الأنواع المحورية 2 ، 3 ، 4 و 6 للبللورة ، الدوران الثالث يكون على الشكل 3/360 = 120 درجة .

شكل (4) يبين الدوران المحوري 2 ، 3 ، 4 ، 6 المتماثل .

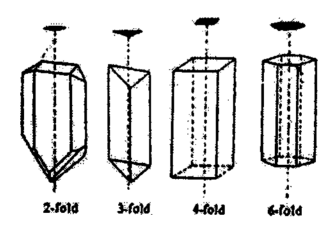


Fig (4) Axis of rotation

كما لا يوجد الطيات 5 ، 7 ، 8 الدورانية ، والسبب في هذا الإعتراض أنه لا يوجد في العالم ما يعنع الجزئ المنعزل في أن يكون لديه خمس ثنايا (طيات) ذو محور متماثل (سبيكة حديدية كمثال) ، أي يمكن وجود الخمس طيات ذو المحاور المتماثلة في الجزئ ولكن لا توجد في البللورة . والسبب في عدم وجود 5 ، 7 ، 8 طيات المحور للدوران أي أنه لا يمكن أن نري هذا فقط في اثنين من الأبعاد . مثال ذلك يمكن فرش طابق متساوي الأضلاع ، ثلاثي الزوايا ، او مستطيل متساوي الأضلاع . ولكن لا يمكن عمل هذا الدور (الطابق) بخماسي منتظم الأضلاع بدون وجود فجوة في التلامس المتاخم .

2 - Plane of symmetry

2 -- سطح التلامس

لو تصورنا سطح (m) والذي يقطع جسم البللورة إلى جسمين متماثلين كل جـز٠ متماثل للآخر وكأنه صورة له في مرآة .

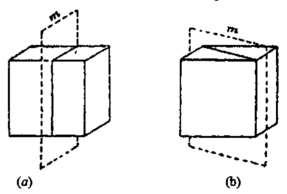


Fig. (5) Planes of symmetry in cubic

3 - مركز التماثل أو مركز الإرتكاز:

3- Center of symmetry or inversion center

مركز التماثل ماهو الا نقطة تصورية . عند رسم خط يعر خلال هذه النقطة فإنه يقطع السطح البللوري عند مسافات متساوي الجوانب ، فمركز السميترية أو التماثل نرمز له (O) ويعرف بمركز الإرتكاز . وبمعنى آخر لو رسم خطط لذرة واحد خلال المركز فإننا سوف نقابل ذرة أخرى مماثلة عند مسافة متساويه من المركز على الجانب الآخر المقابل .

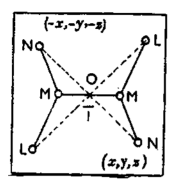


Fig. 6. Center of symmetry

فلو أن (X, y, z) إحداثيات لذرة مثلا ولتكن (N) كما في الشكل (6) كأنه الأصل ، - , - (-x, - z) إحداثيات لنفس السذرة (N) على الجانب الآخير . وهذا يعيني عنسد دوران إحداثيات الذرة (N) والمتعلق بالمركز المتماثل المعروف . فإن الإحداثيات المرتبطة للذرة يعكن تعيينها ببساطة بتغير فقيط العلاقية . إذا المعلومات المطلوبة لوصف وضع نصف الجزئ يكون كاف لمرفة النصف الآخر للجزئ بواسطة دوران مركز التعاثل .

تعيين تركيب الملح الصخري (ملح الطعام) Determination of the structure of rock salt

مبدئيا عملية معرفة تركيب كلوريد الصوديوم تمت بمقارنة أشعته السينية بالأشعة السينية بالأشعة السينية لملح كلوريد البوتاسيوم يمكن أن يختلط كل منها في الآخر حتي في الحالة الصلبة ولتكوين سلسلة مستمرة لمحلول وحتى درجة 500م° وهذا يمنى أن سلوك كل من كلوريد الصوديوم وكلوريد البوتاسيوم يعتقد أنهما

ومن هنا يمكن أن نوضح الحقيقة بأن كلوريد الصوديوم عبارة عن أيزومر (مكمبي) ،

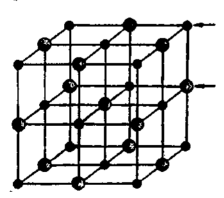


Fig. (7) Sodium chloride structure

ونحتاج فقط قياس ضلع واحد لوحدة هذه الخلية حيث a = b = c دوران الصورة الخلية حيث a = b = c ديث أن البللورة لكلوريد الصوديوم حيث يبين أن البللورة لها حرف $a = 5.65^{\circ}$ $a = 0.65^{\circ}$ الشبكة المكعب عبارة عن ذرة أو أيون في مركز هذا السبطح وعلى الأركان . إذا التركيب البللوري لكلوريد الصوديوم يمكن توضيحه بالشكل a = b = c

متماثلان في التركيب البللوري ومتشابهان .

والذي يتمثل ويتكون من مركز سطح المكعب بأيون الصوديوم (Na⁺) وعلى الجانب الآخر للسطح المكعب بأيون الكلور (Cl⁻) . وكل من أيون الصوديوم وأيسون الكلور مصاط كل منهما ببعضهما البعض .

إذا لكل وحدة خلية وجود ثمانية لأيون الصوديوم علي الأركان لكعب ، مشتركون بين ثماني مكعبات . وستة أيونات للصوديوم (Na^+) علي مركز السطح مشتركون بين كل خليتين . ولهذا فإن لكل وحدة خلية يوجد هذا الرقم $\left(\frac{8}{8} + \frac{6}{4} = 4Na^+ ions\right)$ هذا الرقم مساو لأيون الكلور . إذا لكل وحدة خلية (z=4) .

ولهذا فإن عدد جزيئات كلوريد لكل وحدة خلية يمكن تعيينها بواسطة هذه العلاقة والتي ترتبط كثافة البللورة والوزن الجزيئي وعدد أفوجادرو وعدد الجزيئات .

$$P = \frac{Z \times M}{N_A \times V}$$

حيث (M) – الوزن الجزيئي ، (N_A) عدد أفوجادرو (V) – حجم وحدة الخلية ، Z – عدد الجزيئات لكل وحدة خلية .

مثال : إحسب عدد الجزيئات لكلوريد الصوديوم الوجودة في وحدة الخلية إذا كسان $a=5.65~{\rm \AA}$.

أسئلة على الحالة الصلبة

1 - ما المقصود بوحدة الخلية ؟ - كيف يمكن تقسيم البللورات الي عدة أنظمة مختلفة .

2 - اشرح ما المقصود بهذه العمليات :

3 - اذكر الخواص البللورية للبلورة . ثم اشرح ستة من هذه الصفات .

4 -- اشرح كيف تستطيع تعيين تركيب ملح الطعام .

البيّات الثّالين

السبوائيل

الصفات الغيرياية للسوائل Liquids and Their Physical Properties

من المعروف أنه يوجد إختلاط تام في الغازات بجميع النسب ، وأيضا يوجد تنسيق ونظام تام في البللورات الصلبة وتركيبها . ولكن هناك بعض الصفات للسوائل تشبه صفات الغازات ، وكذلك في صفات أخرى للمواد الصلبة . حيث تشترك الغازات والسوائل مشلا في السيولة ، وعلاوة على ذلك لا توجد مقاومة لكل منها لتأخذ شكل معين حيث يتخذان شكل الإناء . وتشترك السوائل والصلب في معائلة الكثافة والإنضفاط ، والتوزيع للجزيئات، الإلتصاق بين الجزيئات التي ترجع إلى القوى الأيونية (في الإلكتروليتات النصهرة) والقوى المعدنية (في المعادن المنصهرة) ، الرباط الأيدروجيني (في الماء) ، قوى فاندرفال (في السوائل العضوية).

(كما يمكن إيجاد واحد أو إثنين من هذه القوى في بعض الحالات) وينيد البحث عن التركيب للسوائل وجود فراغات في حزم الجزيئات ومنتظمة وعلى هيئة سطوح منتظمة التي تتغير باستمرار مع حركة الجزيئات ، كما أن حركة السريان للسائل تعتمد بعض الشئ على وجود فراغات أو الفجوات التي تؤدي إلى حربة الحركة .

الصفات الفيزيائية:

القياسات المهمة في الصفات الفيزيائية للسوائل هي : الضغط البخاري ، التوتر السطحي ، اللزوجة ، الإنكسار الضوئي ، النشاطية الضوئية ، العرم النزاوي ، كما أن هذه الصفات لا تستخدم في توضيح طبيعة قوى الجزيئات ، تركيب الجزيئات .

ولمرفة الصفات الفيزيائية يكون لها فائدة لكل من نقاط البحث العملية والنظرية نقسم الصفات الفيزيائية الى ثلاث مجموعات :

1 - صفات إضافية (Additive properties): هذه الصفات عبارة عن مجموعة من الصفات للمركب كلا علي حده في النظام ولا تتغير مع تغير حالة النظام ، منها الكتلة، الوزن الجزيئي وهما صفات إضافة تامة .

(3) السوائل

2 - صفات أساسية (Constitutive properties): هذه الصفات تعتمد أولا على توزيع الذرات في الجزيئات ، وتعتمد في مدي بسيط على طبيعة السائل وعدد الجزيئات ، ومن هذه الصفات النشاط الضوئي ، الإستقطاب .

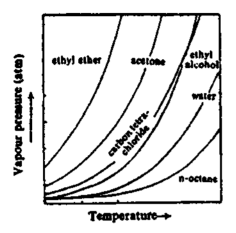
3 - صفات مجمعة (Colligative properties): هذه الصفات تعتمد على عدد الجزيئات ولا تعتمد على طبيعت. ومن هذه الصفات الإنخفاض في الضغط البخاري والصفات النسبية مثل الإنخفاض في نقطة التجمد ، الإرتفاع في نقطة الغليان والضغط التبادلي (الأسعوزي).

Vapour pressure

الضغط البخاري

"الضغط البخاري لكل من العلب والسائل هو متياس لميل المادة للتبخير " فلو وضع سائل في أنبوبة ملحوسة الطرفان ومغرغة فطبقا للنظرية الحركة فإنه يلاحظ تحرير (هروب) مستمر لجزيئات السائل من سطح السائل إلي فراغ الأنبوبة . ثم تعود جزيئات البخار إلى السائل تلقائيا إلى عملية تكثيف ، معتمدة على معدل تركيز البخار في سطح الأنبوبة ، وتستقر حالة الإتران الديناميكية عند ثبوت درجة الحرارة لحالة البخار والسائل . وتصل حالة الإتران عندما يكون معدل التبخير للسائل مساويا لمعدل التكثيف البخار ، "ويعرف بالضغط البخاري" . وعموما يختلف الضغط البخاري مع إختلاف درجة الحرارة ولا يعتمد علي الكمية المطلقة للسائل أو البخار كما هو مبين في الجدول (1) لقيم الضغط البخاري لبعض السوائل الشائعة من صفر الي 100°م .

Temp,°C	Acetone	CCl ₄	C ₂ H ₅ OH	n-octane	H ₂ O
0	•	0.043	0.016	0.004	0.006
10	0.153	0.074	0.32	0.008	0.121
20	0.243	0.120	0.104	0.019	0.230
30	0.372	0.188	-	0.024	0.0418
40	0.554	0.284	-	0.041	0.0727
50	0,805	0.417	-	0.64	0.1217
60	1.140	0.519	-	-	0.1965
70	1,579	0.818		-	0.3075
80	-	1.169	-	-	0.4672
90	ļ -	1.474	1.562	-	0.6918
100	<u> </u>	1.925	-	0,466	1.100



ومن الملاحظ أن الزيادة في درجة الحرارة تودي الي زيادة الضغط البخاري كما هو مبين في الشكل (1).

Measurement of vapor pressure

قياس الضغط البخاري

يوجد طريقتان لقياس الضغط البخاري للسوائل وهما:

A - الطريقة الساكنة (static methods) وينقسم إلى قسمين :

الطريقة الباروميترية: شكل (2) يتكون الجهاز من أنبوبتين بارومترية طويلتين ، يملآن بالزئبق ، وتوضع الأنابيب عموديا في إناء به زئبق عكسيا . (الأنابيب مدرجة) يلاحظ دخول الزئبق أيضا لمسافة معينة حتي يكون ضغط عمود الزئبق داخل الأنبوبة مساويا للضغط الجوى . ثم نأخذ أنبوبة ولتكن (A) لقياس الضغط البخاري للسائل وتترك الثانية كمرجع . حيث يمرر كمية صغيرة من سائل إلى أعلى الأنبوبة (B) بواسطة ماصة .

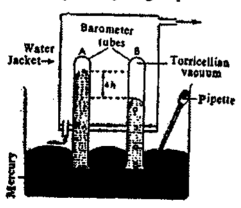


Fig. 2 Two barometers for measuring vapour pressure

نجد أن السائل يتبخر بعد مدة سن الزمن . ثم نقيس الفرق في الإنخفاض في الزئبق . والفرق المقاس هو عبارة عن الضغط البخاري للسائل ويقاس بجهاز المضعط البخاري للسائل ويقاس بجهاز المنض . يحاط الجهاز بخلية حتى يمكننا قياس الضغط البخاري عند درجات حرارة مختلفة (الخلية يمرر فيها تيار ما مزودة بمضخة لدفع الماء من وإلى تحت عوارة مختلفة) .

B - طريقة سميث وفتريس

هذه الطريقة المخترعة لقياس الضغط البخاري بطريقة دقيقة عن ما قبلها من الطرق الساكنة بطريقة مباشرة . والأساس في هذه الطريقة حيث الضغط البخباري عند ثبوت الحرارة يعدل ويحدد بواسطة تعديل الهواء داخل الأنبوبة (u) المتصلة بالانتفاخ (Bulb) هذه الأدوات تعرف (iso teniscope) . ولهذا فإن السائل داخل الأنبوبة (u) يكون علي نفس المستوى من طرفي الأنبوبة . ويبين الضغط بواسطة المانوميتر (manometer) والذي يكون مساويا لضغط الباروميتر الأقل مسن الضغط البخباري . يوضح شكل (3). ويتكون الجهاز من إنتفاخ زجاجي (B) وتقريبا (2 cm) المتصلة بالحرف (u) – الأنبوبة .

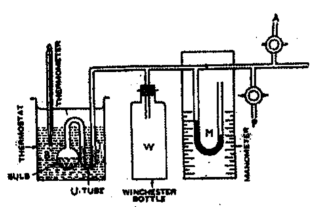


Fig. 3. Isotopiscope for measuring vapour pressure.

والأنتفاخ (B) يمسلأ بالمادة للنصف وكذلك الأنبوبة (u) تحتبوي على نفس المسائل . وكذلك الأنبوبة تتصل بوعساء كبيرة (w) . Winchester وعملها المتردد ، المتصل بالمانوميستر

الزئبةي . وتوضع المجموعة (BT) في حمام مائي عند ثبوت درجة الحرارة . والجهاز كله يتصل بمضخة P ، ويغرغ حتى غليان السائل . والانتفاخ (B) يحرر كاملا من الغاز (يغرغ) . وينظم الضغط بواسطة المسماح للهواء خلال الأنبوبة الشعرية (A) – مفتاح . حتى يتساوى سائل طرفي الأنبوبة T - (u) . ويكون الضغط البخاري (B) فوق السائل السائل للضغط في الوعاء مساويا لضغط الباروميتر ناقص ضغط المانوميتر .

الطريقة الثانية: الطريقة المتحركة: (Dynamic method)

طريقة رامساي وينج Ramsay & Young's method الشكل التخطيطي وليتة رامساي وينج (B) ومنلقة بسدادة كارتش كما هو مبين في الشكل (4) ويتكون من انبوبة قوية الجدار (T) وقسع تنقيط F . ويغلف إنتفاخ ومثبت بالسدادة من خلال فتحة ثيرموميتر (T_1) وقسع تنقيط F منقطة الزئبق بصوف قطنى وكذلك قمع التنقيط يدخل حتي يلامس سطح



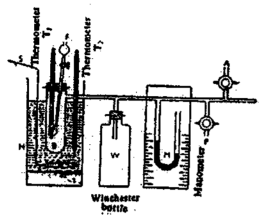


Fig. 4. Rasmay and Young's apparatus for measuring vapour pressure.

القطن كما يوضع أنبوبة التسخين في حمام مائي (H) ويسزود بمقلب (S) وأيضا ثيرمومستر آخر (T2) كما أن أنبوبة التسلخين تقصل بنفسس الأجهزة المذكسورة في التجربة شكل (4).

يغلق الصنبسور أولا وتفسرع بواسطة المضخة (P) حتى يكسون الضغط حوالي 30 cm زئبق. تغلق المضخة ثانيا حتى لا تعطى فرصة

لتسرب الهواء داخل الجهاز . ينقط السائل من صنبور قمع التنقيط بكميات صغيرة (صثيلة) أي نبلل فقط القطن المتصل حول إنتفاخ الثيرمومييتر . وفي هذه الحالية يسخن الحمام المائي حتى حوالي $^{\circ}$ 45 م $^{\circ}$ (T2) وعليه نجد أن درجة الحرارة المسجلة على T1 أقل من T2 وبعد فترة من الزمن يصبح فيه إتزان عندما يتساوى الضغط البخاري بالسائل مع ضغط الجهاز . فول أن درجة الحرارة عند الإبتداء تكون أكبر من هذه القيمة الثابتة ، سوف يتبخر ويحدث برود للثيرموميتر T1 ، وبالعكس لو أن الحرارة أقل بكثير فان بعض من البخار سوف يتكثف على T1 ويسخنه لأعلى وعند وصول إتزان للحرارة فيكون ضغط الزئبق في المانوميتر معلوم . وتسجل الحرارة T1 وعليه فالضغط البخاري للسائل سيكون مساويا للفرق بين الضغط البخاري عنه المحام وتغير داخل الجسهاز بالسماح للهواء بدخول الجسهاز من خلال فتحة الصنبور (A) ويسجل درجة الغليان تحت الضغط الجديد ثم بالتبمية يقاس الضغط البخاري للسائل عدة ويسجل درجة الغليان تحت الضغط الجديد ثم بالتبمية يقاس الضغط البخاري للسائل عدة مرات عند إختلاف درجات الحرارة .

الضغط البخاري ودرجة الغليان Vapour pressure and boiling point

تعرف درجة الغليان لسائل بأنها "درجة الحرارة التي عندها الضغط البخاري مساويا للضغط الخارجي واحد جو " ، وبتقليل الضغط الخارجي فإن درجة الغليان للسائل ستنخفض ، كما في حالة التقطير تحت ضغط منخفض . وعلى النقيض أي أنه بزيادة الضغط الخارجي فإنه يؤدي الي إرتفاع درجة الغليان .

(3) السوائل

الملاقة بين الضغط البخاري ودرجة الغليان كلاوزيس - الملاقة بين الضغط البخاري ودرجة الغليان على الحرارة - معادلة كلاوزيس - كلابيرون (Clausuis-Clapeyron Equation)

$$\frac{dP}{dT} = \frac{L_v}{T(V_v - V_L)} = \frac{*\ell_v}{T(V_v - V_t)}$$

حيث $\frac{dP}{dT}$ عبارة عن معدل التغير في الضغط مع الحرارة ، (Lv) هي عبارة عن حرارة التصعيد المولارية للتبخير للسائل، (ℓ_v) حرارة التغير لكل جرام للسائل، (V_v, V_v) حرارة التحوم المولارية ، (V_v, V_v) الحجوم النوعية (أي حجم/ جرام للمادة) لكل من البخار والسائل على الترتيب عند درجة الحرارة المطلقة T (درجة الغليان) .

. الوزن الجزيئي -
$$M$$
 حيث (* $\ell_{
m v}=rac{L_{
m v}}{M}$) ملاحظة

Surface tension

التوتر السطحي

لكى نتفهم ظاهرة التوتر السطحي نفترض جزئ (m1) في داخل السائل وجزئ آخس

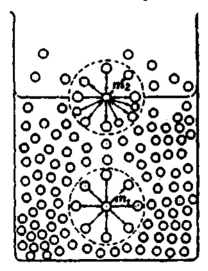


Fig. (5) Forces acting on molecules in theinterion and the surface of a liquid.

داخله (m₁), (m₂) محاط بواسطة جزيئات في جميع الإتجاهات ومتساوية في التجاذب، وهذا المبدأ يمكن تطبيقه على جزيئات أخرى داخل السائل شكل (5). والجرزئ (m₂) الموجود على السطح نجد عدم إتزان في شكل الجزئ وتكون القوة المؤشرة غير متسزنة. وبالتالي القوة الناتجة لشد الجرزئ داخل السائل لوجود جزيئات كثيرة متمائلة أكثر من السطح البخاري. بتوالي الشد الداخلي لسطح السائل والـتي تعرف بقوة التجاذب والـتي تعرف بقوة التجاذب والـتي تعرف بالتوتر السطحي لكي يشبه الفشاء المسدود. ولهذا فإن سطح السائل يميل ليصبح أصغر ما يمكن وتأخذ النقط

يميل ليصبح أصغر ما يمكن وتأخذ النقط شكل بيضاوي ، والميل العام لسطح السائل يؤدي اليه التقلص . والطاقة الحرة لأدنى قيمة ويعرف التوتر السطحي بأنه "الشغل المبذول وبالجول لحدوث زيادة مقدرة بالوحدة لمساحة السطح " ، أو "القوة المؤثرة بالنيوتين على طول سطح السائل بزاوية قائمة على خط طول (1 متر) " .

والتوتر السطحي عموما يقل مع زيادة درجة الحرارة . حيث قوي التجاذب الداخلية للجزيئات تقل وتتحرر الجزيئات . أي أن التوتسر السطحي يعتمد علي طبقة البخار الموجود علي السطح ليس كليا . ولكن يعتمد كليا علي قوى التجاذب الداخلية بين جزيشات السائل . وأكبر توتر سطحي للماء يرجم اساسا على قوة الشدد للرباط الهيدروجيني في التركيب للماء .

جدول (2) التوتر السطحي لبعض السوائل عند درجات حرارة مختلفة (التوتر السطحي = الطاقة \times 10^{-3}) نيوتن / متر = طاقة . داين سم $^{-1}$.

ماء	نتروفيرن	كحول إيثيني	كلورفورم	ېنزين	درجة الحرارة م°
75.64	46,4	24.00	29.00	31.60	صفر
71.19	43.2	21.80	26.10	28.20	25
67.91	40.2	19.80	23,10	25,00	50
63,50	37.3		20.20	21.00	75

ويرجع تكوين كرة الماء في المطر وإرتفاع السائل أو الماء في الأنبوبة الشعرية وحركة مرور السائل خلال فتحات الماء أو إبتلال الورق أو التربة إلي التوتر السطحى .

Capilary rise

خاصية الأنبوبة الشعرية (الدقيقة)

العلاقة بين قيمة قوى التماسك بين جزيشات السائل نفسه وقوى الالتصاق بين السائل وسطح الأنبوبة المجاورة . حيث السائل (الماء) يرتفع في الأنبوبة الشمرية (الدقيقة) كما أن هذه القوى تحدد زاوية الإلتصاق التي يعملها مع سطح الأنبوبة الشعرية (الدقيقة) .

ولو أن الزاوية أقل من (°90) فإنها تكون مقمرة هلالية الشكل. ولو أن الزاوية أكثر من °90 تؤدي الى تكوين سطح هلالى والزاوية أكثر من فإنها تكون °90 محدية الهلالية.

(3) السوائل

والسائل الذى زاويته أقل من °90. فإن هذا السائل يبلل الأنبوبة ، بينما السائل الذي يعطي أكثر من °90. لا يبلل السطح. مثل الزئبق يعمل زاوية °130م. حيث أن قوة التماسك بين جزيئات المادة أقوى من قوى الإلتصاق بين السائل وسطح الأنبوبة. هذه الظاهرة تشرح تحت باب الخاصية الشعرية.

Measurement of surface tension

قياس التوتر السطحي

الطريقة الشائعة المستخدمة لقهاس التوتر السطحى للسائل.

خاصية الإرتفاع في الأنبوبة

يغمس طرف من الانبوبة ذات نصف القطر (γ) في السائل المراد تعيين التوتر السطحى له ذات الكثافة (d) كما في الشكل (6) نجد أن السائل بين الأنبوبة .

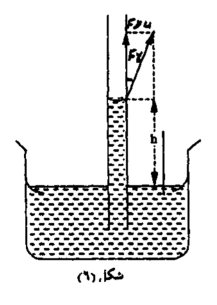
والنتيجة أن التوتر السطحي يرتفع في الأنبوبة لأعلى لمسافة معينة (h). ولكن قوة التوتر السطحي تدفع السائل لأعلى ويقاوم بوزن معاثل بواسطة قوة هيدرواستاتيكي لأسفل (وزن حجم السائل لأسفل.

كمية الكون لأعلى $F\gamma u$ لقوة التوتسر السطحي $F\gamma$ المؤثر علي طول مجموع المحيط للأ، بوبسة وهبو $Cos~\theta$ وتكبون القوة الهيرواســـتاتيكية متســـاوية لنـــاتج الضغـــط ومساحة المقطع للأنبوبة F(a)

ومساحة الفطع للانبوبة = (g n d m r) .

وبالتالي يحدث توازن بين القوي المتضادة المساوية . وتكون المعادلة على النحو التالي:

-2



$$2\pi ry \cos \theta = g h d \pi r^2$$

حيث (θ) زاوية الإلتصاق (إلتماس) و (g) ثابت الجاذبية إذا

$$\gamma = \frac{ghdr}{2\cos\theta} \qquad -3$$

(3) السوائل

بمعظم السوائل (θ) تقترب من الصفر ولهذا فإن العادلة تختصر إلي

$$\gamma = \frac{ghdr}{2}$$

. r ولحساب قيمة (γ) نحتاج لمعرفة القيمة الآتية d,h,g وكذلك

مثال : يرتفع الماء في الأنبوبة الشعرية (الدقيقة) ذات نصف القطر 2 0.2 متر عند 30 °م علما بأن كثافية المياء 3 8 kg.m . إحسب إرتفياع الهلالية بغرض زاوية التماسك (الإلتصاق) مع سطح الزجاج مساويا صغر . والتوتر السيطحي للماء 2 10 × 2 10 نيوتين متر $^{-1}$ 10 .

$$\gamma = 72.18 \times 10^{-3} \text{ N m}^{-1}$$

$$g = 981 \times 10^{-2} \text{ m s}^{-2}$$

$$d = 0.996 \times 10^{3} \text{ kg m3}$$

$$r = \frac{0200 \times 10^{2} \text{ m}}{2}$$

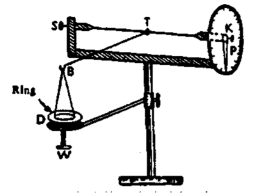
$$h = ?$$
Using equation (4) $h = \frac{2\gamma}{g d r}$

$$\therefore h = \frac{2 \times 71.18 \times 10^{-3}}{981 \times 10^{-2} \times 0.996 \times 10^{3} \times 10^{-2}}$$

2 - طريقة الميزان الإلتوائي (دونوي) - The torsion Balance method

هذه الطريقة لإيجاد التوتر السطحي العادي . وهي لقياس القوة المطلوبة لتحريس حلقة بلاتينية أفقية من سطح السائل كما في هذه الأجهزة المستخدمة وهي (دونوي الميزان الإلتوائي) كما هو مبين في الشكل (7) .

تعلق حلقة بلاتينية نظيفة دقيقة لها نصف قطر (r) بواسطة خطاف علي دعامة (B) . ويثبت المؤشر (P) عند الصغر بواسطة مسمار لولبي (S) ويشبط السلك الإلتواشي



surface tension.

(T) لنجمل الخطاف (B) في وضع أفقى ويحكم إرتفاع الطبيق (D) الملوء بالسائل المراد تعيينه بواسطة مسعار لولبي (W) بقدر ما يلمس السائل الحلقة . وتلف العقدة بيطه لغاية إنفجار الحلقة او تمزيقها من مسطح المسائل وبعمد ذلمك يقمرأ Fig. 7. Du Nouy's torsion balance for measuring (C) الدوران من علي سطح التدريج عندما يحدث مثل هذه المملية فإن

الخطاف (B) يظل ثابت في الوضع الأفقي بواسطة المسمار الحلقي (W) وتعاد هذه التجربة عدة مرات ويؤخذ المتوسط للقراءات.

ولهذا:

Force = Mg =
$$\gamma (2 \times 2 \pi r)$$
 -5

$$Or g = \frac{Mg}{4\pi r}$$

مثال : التوتر السطحى للماء عند 25 $^{\circ}$ م ، هو 72 $^{\circ}$ نيوتين م $^{-1}$ ونصف قطر . الحلقة يكون $0.3 imes ^{10^{-3}}$ ماهو رزن الماء (الفيلم) في الحلقة عندما تترك سطح الماء .

$$\gamma = 72.0 \times 10^{-3} \text{ Nm}^{-1}$$

$$r = 0.30 \times 10^{-2} \,\mathrm{m}$$

$$g = 981 \times 10^{-2} \text{ ms}^{-1}$$

$$\pi = 3.142$$

$$M = ?$$

وبالتعويض في المعادلة (6)

$$\therefore M = \frac{\gamma 4\pi r}{g} = \frac{72 \times 10^{-3} \times 3.142 \times 0.30 \times 10^{-2}}{981 \times 10^{-2}}$$
$$= 0.2767 \times 10^{-3} \text{ Kg}$$

The drop method

3 – طريقة التنقيط

-7

الأساس في هذه التجربة لتعيين وزن إنسياب نقاط السائل متحررة من داخل أنبوبة دقيقة (شعرية) معلومة الثقب . كما أن حجم نقاط السائل الخارجة من فتحة الأنبوبة الدقيقة (الشعرية) تكون محكومة بواسطة التوتر السطحي لها . في نفس الوقت إنسياب نقطة السائل فإن قوة التوتر السطحي الدافعة لأعلى تتناسب مع الوزن (W) لنقطة السائل لذا .

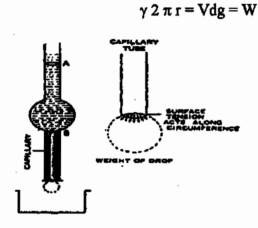


Fig. 8. Stalagmometer

or
$$\gamma_1 = \frac{W_1}{W_2} \gamma_2$$
 -8

ومن معلومية القيم في الطرف الأيمن ، يمكننا إيجاد التوتر السطحي للمادة الأخرى في الطرف الأيسر للمعادلة .

لو أخذنا عدة نقاط من السوائل فإنه

$$\frac{2\pi r \gamma_1 n_1 = n_1 \gamma_1 d_1 g = V d_1 g}{2\pi r \gamma_2 n_2 = n_2 \gamma_2 d_2 g = V d_2 g}$$

$$\therefore (vn = V)$$

بالقسمة نحصل على:

or
$$\gamma_1 = \frac{n_2 d_1}{n_1 d_2} \gamma_2$$
 -11

(3) السوائل

يعتبر التوتر السطحي المؤدي للقوة المؤثرة للداخل علي الجزيئات عند سطح السائل، متوقف على طبيعة ومكونات المادة للسائل .

وفي عام (1923) Macleod وضع علاقة تجريبية بين التوتر السطحي وبين الكثافة للسائل بهذه العلاقة .

$$\gamma = C (D - d)^4$$
or $C^{\frac{1}{4}} = \frac{\gamma^{\frac{1}{4}}}{D - d}$

حيث أن D – كثافة السائل ، d – كثافة البخار ، γ – التوتر السطحي عند نفس الدرجة من الحرارة C – ثابت للسائل خاص به . ثم أدخل (Sudgen) – 1924 . عدة تعديلات على هذه العلاقة وذلك بإدخال الوزن الجزيئي (M) للسائل وعرف الشابت الجديد بالباراكور P – والمعادلة التقريبية هي

$$\frac{M\gamma^{\frac{1}{4}}}{D-d} = MC^{\frac{1}{4}} = P \qquad -13$$

وعندما نهمل d – للبخار بالمقارنة مع كثافة السائل – d فإن الملاقة (13) تختصر الي ...

$$\frac{M}{D} \gamma^{\frac{1}{4}} = V_m C^{\frac{1}{4}} = P_1 \qquad -14$$

حيث
$$(rac{M}{D})$$
 – الحجم الجزيئي

ولو ان التوتر السطحى مساويا للوحدة فإن العلاقة تؤول إلي

$$V_{m} = P_{2} -15$$

إذا هذه العلاقة (الباراكور) ربما تعتبر أحد الحجم المولاري للسائل . إذا كان مساويا للوحدة - التوتر السطحي ، أو هو مقياس للحجم الجزيئي عند حرارات لسوائل مختلفة لها نفس التوتر السطحي . بمقارنة الباراكور للسوائل فإن الإختلاف في الحجم الجزيئي

يمكن أن يؤخذ تحت هذه الظروف وأن هؤلاء السوائل لها نفس التوتر السطحي . إذا الباراكور [P] يمكن أن يكون إضافة لوصفة أساسية .

كما أنه يوجد قيم للباراكور Parachor لبعض المواد المختلفة التراكيب . جدول (3)

•	Parachor uatues assigned by					
Unit	Sudgen	Vogel	Quayle	Mumford and philips		
-CH₂	39.0	40.0	40.0	40.0		
С	4.80	8.6	9.0	9.2		
O ₂ in ester	20.0	19.8	-	20.0		
Cl	54.3	-	55.2	55.0		
Br	68.0	68.8	! - !	69.0		
Single covalent bond	0.0	0.0	0.0	0.0(Arbi.)		
Single bond	-11.6	•	-	-9.0		
Douple bond	23.2	19.9	-	19.0		
Triple bond	26.6	40.0	-	38.0		
3- membered ring	16.7	•	-	12.5		
4- membered ring	11.6	•	ļ -	6.0		
5- membered ring	8.5	-	-	3.0		
6- membered ring	5.0	-	•	0.8		
7- membered ring	-	-		0.4		

مثال : التوتر السطحي P-chlorotoluene هي 32.24 dynes/cm عند $^{\circ}$ C عند 25°C عند وكثافته عند هذه الدرجة $^{-}$ 1.065 g cm فما هي قيمة الباراكور المولار ؟ وما هي التيمة المحسوبة من الباراكور الذري والتركيبي .

العدلة
$$P = \frac{M}{D} \gamma^{\frac{1}{4}}$$
 تن المادلة $\frac{126.5}{1.065} \times (32.24)^{\frac{1}{4}}$ $\therefore \log P = 2.074 + 0.37709$ $= 2.451$ $= 282.48$ $\Rightarrow P = 282.48$

هذه القيمة تعتبر هي نفس القيمة المحسوبة من الباراكور الذري والتركيبي للمركب كما يلى :

7 Car bon actoms =
$$7 \times 4.8 = 33.6$$

7 H atoms =
$$7 \times 17.1 = 119.7$$

1 Cl =
$$1 \times 54.3 = 54.3$$

3 douple bonds =
$$3 \times 23.2 = 69.6$$

1 =
$$1 \times 6.1$$
 = 6.1

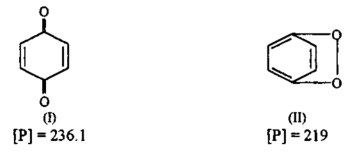
Calc. Parachor value = 283.3

Application of Parachore

تطبيقات الباركور

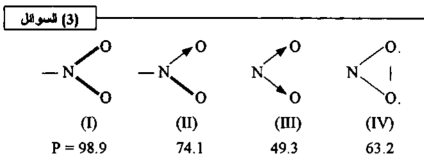
1 - لا يغير وضع المجموعات الاستبدالية في الحلقة قيمة الباراكور للمركب . فكما هو مبين في المثال السابق حيث P.Ci.toluene هي 283.2 وهــي نفس القيمة لو كان الركب هو O.Cl.toluene .

2 - في بعض الأحيان . الباراكور يمكن إستخدامه للتفرقة بين الأشكال المختلفة للمركب . مثال . هذا الشكل التتابعي يمكن تحقيقه بالنسبة للكيونين Quinine



والقيمة المتنتجة تجريبا هي القيمة 236.8 مما يدل علي أن الركب الوجود علي الشكل هو (I) .

وقد اقترح ساجدن Sugden تركيبات مختلفة المجموعة النترو وقد حسب قيسة الباراكور [P] كما هو متبع



والقيمة الملاحظة [P] لهذه المجموعة هي (71.4) مما يدل علي ان المركب (II) هـو الأكثر استقرارا والموجود .

Viscosity of liquids

لزوجة السوائل

لكي نتفهم اللزوجة فلنعتبر أن سائل معين يعر خلال أنبوبة معينة ، وأن السطح المتصل بحائط الأنبوبة في حالة سكون بينما السطح السائلي في مركز الأنبوبة يسير بسرعة فائقة . إذا سطوح السائل المتتالية من السطح للأنبوبة وحتى مركز الأنبوبة تندرج السرعة تبما لبعدها عن الجوار . كما في الشكل (9) ولنتخيل بعد ذلك أن هذه السطوح السائلية ما هي إلا عبارة عن أنابيب تأخذ أنصاف أقطار مختلفة وبذلك تختلف الاحتكاكية من حلقة إلى أخرى وأقل احتكاك يوجد عند مركز الأنبوبة . ولهذا تسمي باللزوجة . "ويعرف بالشغل الذي يجب بذله لثبات سويان السائل ".

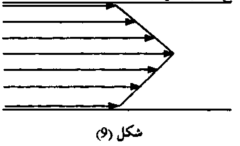
$$F \alpha - A^* \frac{dv}{dx}$$

$$Or F = -\eta A \frac{dv}{dx}$$
-16

حيث ثابت التناسب (ח) يسمي معامل اللزوجة . أو اللزوجة ورحدات معامل اللزوجة كما ورد في المعادلة (17) .

Viscosity
$$= \frac{\text{Force} \times \text{dis} \tan \text{ce}}{\text{Velocity} \times \text{area}}$$
$$= \frac{\text{Newton} \times \text{m}}{\text{ms}^{-1} \times \text{m}^{2}} = \frac{\text{Kgms}^{-2} \text{ m}}{\text{ms}^{-1} \times \text{m}^{2}}$$
$$= \text{Kgm}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

ملحوظة (إشارة السائب في المعادلة (17) تمي ان سريان السائل يقل كلما
 تطلعنا إلى الخارج أي من المركز الي سطح الأنبوبة ويتبع بالتالي بالموجب لو
 كانت الإتجاه بالعكس أي من سطح الأنبوبة إلى داخلها .



ويعرف معامل اللزوجة بإنه القوة بالنيوتن لكل وحدة مساحة واللازمة لتثبيت الفرق بين سطحين متوازيين من السائل يتحركان بسرعة ثابتة (سم/ث) بمقدار 1 سم .

وتقدر وحدة اللزوجة لسائل بالبواز مقدرة (بالسم جرام ثانية) (CGS Units) .

فلو أن قوة مقدارها واحد داين لازمة لتحريك واحد سبطح من سبائل خلف سبطح ثابت (ساكن) بسرعة مقدارها (سم/ث) . فإن هذا السائل سيتبع المعادلة رقم (17) والتي تعرف بالسائل النيوتيني Newtonion liquids .

والعلاقة بين معامل اللزوجة والحجم السائل الذي يمر خلال أنبوبة دقيقة (شعرية) ذات نصف قطر (r) وطول (L) في الزمن (t) بالثانية تحت ضغط (P) تعطي بالعلاقة بالبوازيلان (Paiseulle) - المعادلة 18 .

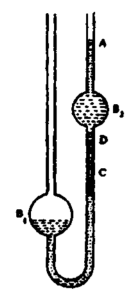
$$\eta = \frac{\pi P t r^4}{8 V L}$$

Measurement of Viscosity

قياس اللزوجة

الطريقة المباشرة لقياس اللزوجة للسائل باستخدام بوازيـلا . وغالبا اللزوجـة تعيـين بواسطة جهاز أوستفالد . ويسمي بالفسـكوميتر (Ostwald's Viscometer) . ومعادلة بوازيلا يمكن ان يحدث فيها تعديل بسيط لمثل هـذا الفرض . القوة المُستقة P (الضغط الهيدرواستاتيكي) الموجودة في معادلة بوازيلا بحيث نستبدلها بالقيم (ghd) .

$$\eta = \frac{\pi r^4 gh dt}{8VL}$$
 -19



ولو استخدمنا جهاز واحد ذات إرتفاع ثابت h = A أو h = A حيث (A) نحجم معلوم أي أن η α dt شابت لجهاز اللزوجمة . وبكتابة التعبير للمسائلين وبالقسمة فإننا نحصل على العلاقة الآتية :

$$\frac{\eta_1}{\eta_2} = \frac{d_1 t_1}{d_2 t_2} -20$$

$$\eta_1 = \frac{d_1 t_1}{d_2 t_2} \eta_2 -20a$$

ولعمل هذه التجربة إدخال السائل إلى إرتفاع (B_1) ثم يدفع بقوة إلى الإنتفاخ (B_2) أعلى من العلاقة (B_1) يحسب إنسياب السائل حتى في (B_1) حتى آخر

مرور للسائل عند العلامة (d) في الزمن (t) وبمعرفة (d) عند العلامة (d) في الزمن (t) وبمعرفة الثوابت الأخرى d₂, d₁, η₂ يمكن حساب (η₁) للسائل الراد تعيينه .

مثال : اللزوجة المطلقة للماء هي $^{1-}10 \times 0.1002$ لكيلو جسرام م $^{-1}$ ثانية $^{-1}$ عند 20 لجهاز استفالد 3 0 للماء يعر خارجا في 79.5 ثانية بينما حجم من الكلوروفورم 3 1.49 ثانية علما بأن كثافة كل من الماء والكلوروفورم 3 1 ثانية. علما بأن كثافة كل من الماء والكلوروفورم عند نفس الدرجة . Kgm على الترتيب . احسب النسبة واللزوجة المطلقة للكلوروفورم عند نفس الدرجة .

$$t_c = 30.0 \text{ s}$$
 $d_c = 1.49 \times 10^3 \text{ kgm}^3$ $t_w = 79.5 \text{ s}$ $d_w = 1.00 \times 10^3 \text{ kgm}^{-3}$ $d_w = 0.1002 \times 10^{-1} \text{ kgm}^{-1} \text{ s}^{-1}$ $equiv (20)$ فما هي $equiv (20)$ المادلة $equiv (20)$ المادلة $equiv (20)$ $equiv (20)$

$$= 0.56338 \text{ Kgm}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

مقلوب معامل اللزوجة يسمي السيولة $f=rac{1}{\eta}$ (الحركة المجردة n وهي قسمة اللزوجة على الكثافة أي $n=rac{-\eta}{d}$. (Kinematic viscosity) .

Viscosity and Temperature

علاقة اللزوجة بالحرارة

يختلف معامل اللزوجة لسائل مع الحرارة عن تأثير الحرارة على سلوك الغاز. حيث أن معامل اللزوجة للغاز يزداد مع زيادة درجة الحرارة، ولكن بالنسبة للسائل تقل مع إرتفاع درجة الحرارة. جدول (2). معامل اللزوجة لبعض السوائل عند درجات حرارة مختلفة.

Liqiuds	0°C	10°C	15°C	20°C	25°C	30°C	40°C	50°C
Aniline	12.200	6.450	5.300	4.270	3.640	3.11	2.360	1.860
Benzene	0.900	0.757	0.696	0.647	0.596	0.561	0.492	0.436
Carbon tetrachloride	1.351	1.138	1,040	0.975	0.903	0.848	0.746	0.662
Chloroform	0.699	0.625	0.596	0.563	0.532	0.510	0.464	0.424
Ethanol	1.772	1.466	1.300	1.200	1.078	1.003	0.834	0.702
Methanol	0.808	0.690	0.623	0.592	0.544	0.515	0.449	0.395
Toluene	0.772	0.671	0.623	0.590	0.560	0.525	0.471	0.426
Water	0.178	1.304	1.137	1,002	0.890	0.798	0.654	0.547

واعتماد اللزوجة لسائل على درجة الحرارة يمكن إيجادها بهذه العلاقة الآتية والتي تعرف بمعادلة أندراد (Andrade).

$$\eta = Ae \Delta E / RT$$

$$\log \eta = \frac{\Delta E}{RT} + \log A$$

وبرسم $\log n$ مقابل 1/T، يلاحظ خط مستقيم، وتختلف من سائل الى سائل آخر من حيث الميان وبالنسبة للماء فإنها تعطي خط مستقيم ، حيث الرابطة الأيدروجينية وحتى يحدث الكسر في الرابطة نفسها مع ارتفاع درجة الحرارة شكل (11) .

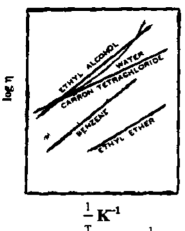


Fig. 11. Plot of $\log \eta$ versus $\frac{1}{T}$ for some liquids.

وبالنسبة لطاقة التنشيط (ΔE) لإنسياب اللزوجة يمكن تعيينها من هذه العلاقة من الشكل بواسطة النهل للخط المستقيم = $\frac{\Delta E}{R}$ هذه الطاقة الإنتقالية التي يجب وجودها قبل حدوث التدفق. هذا يعني ان الجزيئات يجب أن تأخذ طاقة كافية لدفع الجزيئات المحيطة قبسل أن تأخذ أي خطوة في عملية سريان السائل.

علاقة اللزوجة والتكوين (التركيب) : Viscosity and Constitution

من الملاحظ أن النووجة تعتمد على حجم الجزئ وكذلك على طول السلسلة حيث وجود القوى الداخلية بين الجزيئات ، فالمركبات العضوية (غير قطبية) مثل البنزين له لزوجة منخفضة ، بينما السوائل والتي لها أربطة داخليسة بين الجزيشات مثل الرابطة الأيدروجينية في الجليسرين مثلا بالطبع له درجة لزوجة عالية .

علاقات بسيطة موجودة ولكن ليست يقينية بين اللزوجة والتركيب ، مثال واقعى ، كما في السلسلة التماثلة ، فإن الزيادة في اللزوجة بناءًا على زيادة مجموعة -CH₂-) (Dunstane) مجموعة الميثيلين تقريبا الى حد ما ثابتة . وقد اكتشف العالم دونستان (Dunstane علاقة مستخدمة بين اللزوجة وبين مقلوب الحجم المولاري . هذه العلاقة العامة هي :

$$\frac{d}{M} \times \eta \times 10 \times 10^* = 40 \text{ to } 60$$

"هذه العلاقة (*) في وحدات النظام الانجليزي مضروبة في معامل علاقبة دونستان وهي 10⁶ ولكن في النظام الدولي تختصر هذه الى 10 ، وهذه القيمة المددية لا تتغير".

حيث (M) – الوزن الجزيئي ، n ، d دلالات عادية ولها معنى ، وهذه العلاقة محققة بالنسبة للسوائل العادية ، وعندما تكون القيمة أكبر من 60 تعتبر هذه السوائل لها صفة تجميعية كما في حمض الخليط الذي يأخذ وزن جزيئي في الظروف العادية 120

(3) كسوكل

أى أنه يوجد إثنين جزئ مع بعضهما ${
m CH_3COOH}_2$. وأن الغرق يمكن ملاحظته من الجدول (3) .

Liquid	State	$\frac{d}{M} \times \eta \times 10$
Acetone	Normal liquid	43
Benzene	Normal liquid	73
Toluene	Normal liquid	56
Glycol	Associated liquid	2750
Glycerol	Associated liquid	116400
Water	Associated liquid	559

هذه العلاقة تعطى معلومات للسائل العادي وللسائل فوق العادي (التجميع) .

مثال : أثبت أن الجليسرين عادي أم غير عادي من الملومـــات الآتية اللزوجــة عنـد 0 20م 0 هي $^{1-1}$ 25 \times 8.498 ك جـرام م $^{-1}$ ثانية $^{-1}$ ، وكثافته 10 × 10.5 ك جرام م مول . جرام م م عند نفس الدرجة ، والوزن الجزيئي 10 × 92 ك جرام مول .

الحلـــــ

بالتعويض في القانون

$$\frac{1.259 \times 10^{3} \times 8.498 \times 10^{-1}}{92 \times 10^{-3}} \times 10 = 116293.2826$$

يلاحظ أن هذه القيمة أكبر بكثير 40 وحتى 60 وعليه فإن السائل له صفة تجميعية وليس بالسائل العادي .

ولقد أوجد العالم فريند نيوتن ريوكور هذه العلاقة

$$R = \times \frac{M}{d} \times \eta^{\frac{1}{8}}$$

ريوكور (Rheochor) – ربما تشير الى الحجم المولاري للسائل ($\frac{M}{d}$) الـتي تكـون مندها لزوجة السائل مساويا للوحدة عند درجة حرارة معينة .

تطبيقات على قياسات اللزوجة :

قياسات اللزوجة لمحاليل عديدة الجزيئات (بوليمر) يمكن تطويعها لتميين الوزن الجزيئي للبوليمر . المعادلية التجريبية الخاصة بالملاقة بين اللزوجة الفعلية والوزن الجزيئي للبوليمر هي :

$$[\eta] = k M^4$$

حيث [a,k] ثوابت لمحاليل البوليمرات وأن [a] - معامل يعتمد على الذيب. وشكل الجزيئات في المحلول (الجزيئات الملفوفة العشوائية كمثال) في المحلول (a,k) تساوي 1.5 وبالنسبة للجزيئات التي تأخذ شكل قضيب فإن (a) تساوي 2، وبالنسبة للجزيئات الملفوفة الدائرية فإن (a) تساوي صفر .

ودراسة اللزوجة لها قيمة في دراستها لحل مشاكل عديدة تكنولوجية مثل . كمية الطاقة المطلوبة لتقليب السائل، خلط السوائل، عمل سائل رقيق القوام خلال الأنابيب يعتمد مباشرة على اللزوجة. قياسات اللزوجة تستخدم أيضا في بعض الأحيان في تمييز رضبط الوزن الجزيئي للبوليمر، لأن الصفات الميكانيكية للمنتج النهائي يعتمد على الوزن الجزيئي .

Refractometer
Refractive index

جهاز قياس الانكسار (الانعكاسي)

معامل الانكسار (مؤشر):

عندما يمر شعاع ضوئي أحادي الطول الموجي من خلال هواه إلى وسط آخر مختلف عنه في الكثافة (سائل أو زجاج) فإنه ينفذ أو ينكسر بزاوية إنكسار أقل من زاوية الستوط (incidence). والعلاقة بين هاتين الزاويتين ومعامل الانكسار للوسط يمكن تميينها بهذه الملاقة.

$$Sin(i) / Sin r = N / n$$

حيث أن (n) - معامل الانكسار للوسط الاكثر كثافة (N) - معامل الانكسسار الأقبل فلو أن الزاوية (i) - 90° فإن المعادلة تختزل إلى

$$\sin r = \frac{n}{N}$$

وتبعا لقانون (snell's law) أن النسبة لجا زاوية السقوط جا إلي زاوية الانكسار ثابتة في القيمة وتبين السائل والزجاج الستخدم ، بمعنى أن : $n = \sin i / \sin r$

حيث أن n - معامل الانكسار للوسط ، i - زاوية السقوط ، r - زاوية الانكسار والمعادلة طبقا لنظرية الموجة للضوء هي :

 $n = \frac{\sin i}{\sin r} = \frac{\text{velocity in air (angle of medium i)}}{\text{velocity in liquid (angle of medium r)}}$

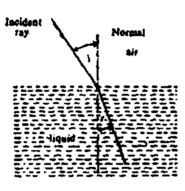


Fig. 12 Refraction of ray

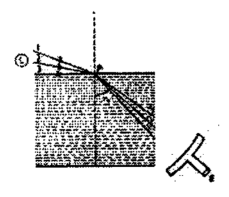


Fig. 13. The principle of critical angle

وعندما تزداد زاویة السقوط بالطبع تزداد زاویة الانکسار. وعندما (i) – 90° – زاویة حقیقیة (والستي تعسرف بزاویة عابرة) فإن r – r – r – r – r وتعسرف بالزاویسة الحرجسة r – r r – r r – r r – r r – r r – r r – r r – r r – r r – r – r r – r

فلو أن منبع بسيط من الضوء (L) موضوع على سطح لوسطين كما في الشكل (13) . ويرى الضوء من خلال عدسة (E) – حيسث تسدور حسول النقطة(p) – سوف يري مستوى خط الضوء من النقطسة 1، 2 والشماع الحرج(3) سيكون على حافة حادة ومنطقة مظلمة سوف ترى " كل شغل أجهزة قياس الانكسار علمي أساس الزاوية الحرجة لقياس معامل الانكسار ".

Measurement of Refractive Index

قياس معامل الانكسار:

أجهزة قياس الإنكسار لكل من آبي وبول فريش ، معظمها تستخدم لقياس معامل الأنكسار للسوائل . كلا منهما استخدما الزاوية الماسية الأساسية .

Abbe's Refractometer

1 - جهاز آبي لقياس الانكسار:

شكل (14) يتكون هذا الجهاز من مرآه (M) منشور P_2 ، P_2 ، منظار تليسكوب

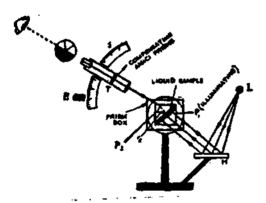


Fig. 14. Abbe's refractometer

E وعدسة للعسين E ، وكما هو منبع للضوء L . وكما هو موضوع من الشكل يمقط الضوء على عاكسة (مرآه) مغبوطة على منشور P_1 أسغل ضلبوع أسطح المنشور الثلاثسة (P_1) (تفئ) تنشر الضوء في جميع الاتجاهسات والمنشسور (P_2)

الضوء أو أو يصقله (أو يجمعه). كمية صغيرة من هذا الفسوء توضع بين النشور 1 ، والمنشور 2 . وسيعمل الشماع زاوية اكبر من زاوية الماس للسقوط مع المنشور 2 ، المذى كلية ينكسر . وعندما نرى بواسطة التليسكوب قبإن المنظر يظهر على قسمين أحدهما شفاف (أو ملون) والآخر مظلم (معتم) . حيث تعمل الحزم الضوئية زاوية حادة الإطار تبعا للأشمة التي تمر خلال المنشور (P2) على زاوية مماس للسقوط ، والتي تدخل التليسكوب بزاوية حرجة rc .

Pulfirch Refractometer

مقياس بول فريش:

الجزء الأساسي في هذا الجهاز الزاوية القائمة للعدسة الزجاجية والمشار إليها بالرموز (ABC) مع الخلية الصغيرة الزجاجية المثبتة على قمة العدسة . حيث تحدث زاوية الانكسار للعدسة أكبر من زاوية إنكسار السائل (ومعلومة للعدسة) . ثم يعين معامل

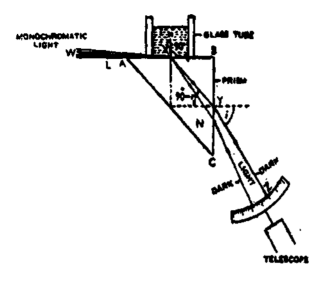


Fig. 15. The optical system of Pulfrich refractometer.

زاوية الأنكسار للسائل الموضوع في الخلية الزجاجية . حيث يسلط الزجاجية . حيث يسلط ضوء إحادي الطول السائل علمي زاوية السائل علمي زاوية ترى بالخط الثقيل) على طول السطح بين السائل والمنثور . ويرى الخط الشماعي على طول (wxyz) بواسطة طول (wxyz) بواسطة

التليسكوب فلو تحرك التليسكوب ليعمل زاوية أقل من (i) في هذه اللحظة لايدخل ضوء داخله ويلاحظ منطقة مظلمة ، وعندما يتحرك التليسكوب ليعمل أو ليحدث زاوية اكبر من (i) فسوف نلاحظ أو تظهر منطقة مضيئة ، ولهذا يجب التحري أو الأخذ في الاعتبار عملية التوقيف لهذه الزوايا . وعند زاوية الانسكار = 90م فإن

$$\sin r = \frac{n}{N}$$
 ومن الملاحظ من المعادلة $\sin i / \sin r = \frac{n}{N}$ إن $\sin i / \sin (90^{\circ} - r) = N$ ولكن $\sin i / \sin (90^{\circ} - r) = \cos r$ ولكن $\sin i / \cos r$ إذا نحن نحصل على $\frac{\sin i}{\cos r} = N$ (X)

(3) تستوكل

وبالاستبدال في المعادلة السبابقة ليقيمة (Cos r) من المعادلة (X) للمعادلة (Y) نحصل على

$$\sin r = \sqrt{1 - \frac{\sin^2 i}{N^2}}$$
Or N Sin r = $\sqrt{N^2 - \sin^2 r}$

ئيث

 $n = \sqrt{N^2 - \sin^2 i}$

مثل (N Sin r = n)

فلو أن قيمة (N) معامل الانكسار للمنشور والزاوية (i) والتي عندها الضوء يمر من النشور والذي يعرف بالقيمة (n) . فإنه يمكن حساب معامل الأنكسار للسائل .

العلاقة بين مِعامل الأنكسار والتكوين (البنية)

Refractive Index and Constitution

اشتق كل من العالم لورنتز Lorentz والعالم لورنز كل على حدة عام 1880 العلاقة بين معامل الانكسار والكثافة لسائل من المغناطيسية الكهربية electromagnatic ونظرية الموجه للضوء على التوالي :

$$R = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \cdot \frac{1}{d}$$

حيث d - الكثافة ، R - الأنكسار النوعى . وحيست أن معامل الأنكسار للسائل يتغير مع الحرارة والضغط وأيضا مع تغير عدد الجزيئات في طريق الضوء (التركين) ولكن الانسكار النوعى غالبا لا يعتمد على الحرارة ، الضغط وسطح المادة . وبالنسبة للعمل . حيث يؤخذ الأنكسار الولاري والذي يساوي لحاصل الأنكسار النوعي والوزن الجزيئي .

$$[R_M] = \frac{n^2 - 1}{n^2 + 2} \frac{M}{d}$$

مثال : معامل الإنكسار للبنزين عند درجة حرارة 20° م . هو 1.5044 ، والكثافـة 872 ك جرام/مول . ك جرام/م 5 . علما بأن الوزن الجزيئي للبنزين هو 1.504×10^{-3} ك جرام/مول . إحسب الانكسار الجزيئي .

الحلي

$$[R_M] = \frac{[1.5044]^2 - 1}{[1.5044]^2 + 2} \times \frac{78 \times 10^{-3} \text{ kg mole}^{-1}}{872 \text{ kg m}^{-3}}$$

$$= 2.65 \times 10^{-5} \text{ m}^3 \text{ mole}^{-1}$$

حيث أن معامل الانكسار ليست له وحدات بناءً على القيم المعطاه من وحدات M/d ، حيث (R_M) يعبر عنها بالمتر المكعب لكل مول . وقد اعطيت بعض الوحدات لبعض السوائل الشائعة لكل من معامل الأنكسار ، والأنكسار النوعي ، والأنكسار المولاري عند درجة حرارة 25° م. جدول (4) .

Compound	N _D ²⁰	R _D ²⁰	R _{M[D]}
Acetone	1.3588	0.2782×10^{-3}	1.615 x 10 ⁻⁵
Benzene	1.5010	0.3354	2.618
Carbon tetrachloride	1.4600	0.1724	2.651
Chloroform	1.4455	0.1780	3.125
Ethanol	1.3613	0.2775	1.278
Toluene	1.4969	0.3356	3.092
Water	1.3328	0.2083	0.375

فمن الملاحظ أن الانكسارية ماهي الا صفات اضافية ، ايضا أساسية ، وأن متوسط الفرق للإنكسار المولاري بين سأسلتين رئيسيتين متجانسة للإسترات والكحولات لمجموعة الميثيلين (CH_2) هي $^{-5}$ 4.606 \times 10 $^{-5}$ هي الميثيلين (CH_2) عن حالم الموادد المحمومة الميثيلين (CH_2) عن المحمومة الموادد المحمومة الموادد المحمومة الموادد المحمومة ال

Optical abnormality

الضوء فوق العادي

عندما يحتوي مركب على اكثر من رابطة ثنائية فإن الإنكسار المولاري يعتمد على عدد الأربطة الثنائية ،أيضا على موضع الروابط الثنائية في المركب . ففي المركبات المفتوحة فإن قيم الإنكسار المولاري عمليا يختلف عنه نظريا . ولمثل هذا السلوك يعرف بالضوء فوق العادي أو الخارج عن العادي . وعندما يحتوي مركب على عدة روابط ثنائية في سلسلة مفتوحة تبادلية فإن قيم الإنكسار المولاري لهذا المركب وجد أكبر من القيم المحسوبة من الوزن الذري . هذه الظاهرة الخارجة عن القياسية تعرف بالضوء فوق

المادي أو تعرف بالبصرية غير السوية Optical Exaltation). كذلك أيضا المجموعات الكربونية المتبادلة مع الرابطة الثنائية تعطي نفس السلوك غير العسادي ولكن عندما تكون الرابطة الثنائية نيست في حالة تبادلية لا يوجد مثل هذه الظاهرة كما في diallyl . انظر الجدول (5)

Compound	Formula	Obs. [R _M]	Calc. (R _M)	O.E units
Isodially Hexatriene	CH ₃ -CH=CH-CH=CH-CH ₃ CH ₂ =CH-CH=CH-CH=CH ₂ O	3.004 x 10 ⁻⁵ 3.058	2.889 x 10 ⁻⁵ 2.852	+ 0.175 x 10 ⁻⁵ + 0.206
Phorone Diallyl	 (CH ₃) ₂ C=CH-C-CH=C(CH ₃) ₂ CH ₂ =CH-(CH ₂) ₂ -CH= CH ₂	4.539 2.877	4,273 2,889	+ 0.266 - 0.012

كما أن الرابطة الثنائية التبادلية الموجودة في حلقة مغلقة مثل البنزين لا تعطي الى حد ما قيما في الانكسار المولاري المحوظة عن المحسوبة ، كما هو مقيد في القيمة المعملية الآتية $^{-0}$ 10 × 2.618 × 10 ولكن المركبات المتي مثل الاستايرين ، الأسيتوفينون (a,b) يلاحظ قراءات في الإنكسار المولاري غير سوية ، (فوق العادي) وأيضا الانثراسين والنقائين ، والمركبات عديدة الأنوية .

Optical activity

النشاط الضوئي

عندما يمرر ضوء خلال منشور نيكول (Nicol) أو مادة مستقطبة فإن الشعاع الناشئ (الظاهر للعين) يسقط مستويا . حيث يمنى أن الاهـتزازات الكهرومغناطيسية حزمت الى سطح واحد . ولو أن هذا السطح للضوء المستقطب تسرك أو عسرض على منشور آخر من مناشير نيكول بنفس محور الفسوء موازي للأول ، فإن الفسوء المستقطب سيمر خلاله ويلاحظ وجود وهج . ولكن لو أن النشور الثاني موضوع على زاوية 90° فإن الفسوء المستقطب المسطح سوف يحدث له انحصار .

ومن المعروف أن بعض السوائل ، الأصلاب ، المحاليل لديها المقدرة لتحويـر سطح الضوء الستقطب (تدوره) . فلو أدخلنا أحد هذه المحاليل بين منشورين متعامدين (منشور نيكول) سوف يرى الضوء المنبثق . ولهذا فإن مثل هذه المحاليل تعرف بالمحاليل المحورة (تعرف بالمحاليل ذات النشاطية الضوئي) ، وأن الصفة ذاتها تعرف بالنشاط الضوئي . ولو أن الانحراف الذى تم فى الخارج ينحرف ناحية اليمين أو اليسار والتي بإتجاه عقرب الساعة أو عكس اتجاه عقرب الساعة تعرف (dextro-rotatory) أو (laevo-rotatory).

- 1 طبيعة المادة
- 2 طول العمود الذي يمر من خلاله الضوء (الأنوبة التي تحتوى على المحلول) .
 - 3 درجة الحرارة .
- 4 الطول الموجى المستخدم (حيث أن الطول الموجى الطويل له أقل زاوية انحراف) .
 - 5 عدد الجزيئات (التركيز ، الوزن الجزيئي) طول السلسلة الخ).

كل هذه الأمور يجب أن تكون ثابتة ، والناتج من هذه العملية كلها تعرف بالدوران النوعي [α] والتي تعين درجة نقاء المادة

$$[\alpha]_{\lambda}^{t} = \frac{\alpha}{\ell d}$$

حيث t - درجة الحرارة ، λ - الطول الموجي ، α - زاوية الدوران ، - - طول عمود السائل بالمتر ، - الكثافة .

وللحل سيكون التعبير هو

$$[\alpha]_{\lambda}^{t} = \frac{\alpha}{\ell dg} = \frac{\alpha}{\ell c}$$

حيث c = 0 التركيز للمادة النشطة ويعبر عنه ك جرام d ، d d ، عدد الكيلو جرامات للمادة النشطة لكل واحد ك جرام محلول .

مثال : إذا كانت زاوية الانحراف لمادة كهربوهيدراتية (لاكتون) هي 55.4×10^{-2} م 2 ك جرام . فما هو التركيز الذي يعطي زاوية مقدارها 3.62° في انبوبة طولها 0.2 متر عند 20° م . باستخدام لبة صديومية .

الحليب

وللحل سيكون التعبير هو

$$[\alpha]_{\lambda}^{t} = \frac{\alpha}{\ell c}$$

$$55.4 \times 10^{-2} = \frac{3.62}{0.2 \times C}$$

$$C = 32.67 \text{ kg m}^{-3}$$

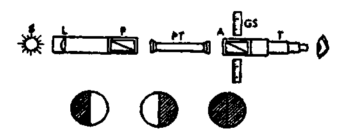
Measurment of Optical activity

قياس النشاط الضوئي

الأجهزة الستخدمة لقياس زاوية الدوران للمواد النشطة ضوئيا تعرف بالبولاريميـتر (Polarimeter) .

البولاريميتر Polarimeter

عملية توزيسع الأجسزاء التي يتكون منها الجهاز والمبينة فسى الشبكل (16) . (1b) . فوء من منبع (S) أحادي الطسول الموجي يمر خسسالل عدسة (L) .



شكل (16)

كما هو مبين في الشكل حيث أشعة الضوء موازية للعدسة (L) ثم تعر خلال المحلل (الستقطب) P . وأنبوبة البولاريميتر (PT) وحتي المحلل (A) (Analyser) . ويرى المجال بواسطة التليمكوب T . يدور المحلل حتي يعتم الضوء كاملا . ثم يقرأ بواسطة التدريج (GS) . ثم تملا الأنبوبة (PT) بالمحلول ثم تدخل في الجهاز ثم ينظر من خلال التليمكوب مرة اخرى . فيرى المجال اللامع . مما يدل على ان السائل له نشاط ضوئي . ثم يدور الجهاز مرة اخري حتي يعتم المجال كاملا. ثم يقرأ الجهاز مرة اخري إذا كان ناحية اليمين أو ناحية اليسار . وعليه تعرف الزاوية للسائل .

Optical activity and Constitution

علاقة النشاط الضوئي والتركيب

توجد علاقة بين النشاط الضوئي والتركيب الذري في الفراغ للجنزئ. والاستبدال فمثلا ، ذرات الكربون ، السيليكون ، النتروجين ، الفسفور والكبريت ، المركبات غير العضوية ذات الرابطة التناسقية ، المركبات التي لها نشاط ضوئي يجب ان تأخذ أحد الأشكال التماثلية الآتية :

1 - الذرات غير متعاثلة الذرات . كما في شكل (17)



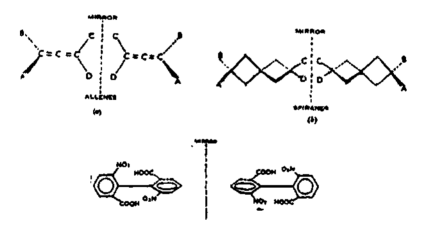
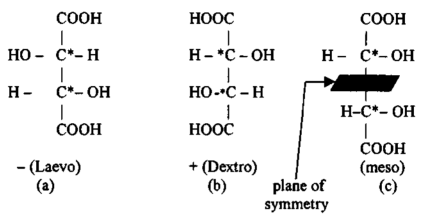


Fig. 18. (a, b & c) Allens spiranes and biphenyls

بعض المركبات والتي تحتوي على عناصر غير متماثلة أيضا توجد على شكلين أحدهما يعطي دوران ناحية اليمين والآخر يعطي دوران ناحية اليسار بنفس الدرجة . الشكل الثالث يتكون من مخلوط من الاشكال الأول مكافئ في الكميات ، وليس له نشاط في الآخر بعمني يعطل أحدهما على الاخر في تعلية الدوران ويسمي بالمخلوط الراسيمي (racemic mixture) . هذا المخلوط يمكن فعله الي النوعيين الأولين . والشكل الراسع

وهو ما يعرف (ميزو). وهو ما يعرف أيضا بالتوازن الداخلي (يوجد تشابه بين الجزيئات لو قسم الجزئ الى نصفين كل منهما يشبه الآخر ولكن في النهاية ليس له نشاط ضوئي.



شكل (19) [Tartaric acid]

بعض الركبات العضوية الأخرى لها صفة النشاط الضوثى:

كذلك بعض المركبات غير العضوية والتي تحتوي على عنصر النتروجين ، الفوسفور الكبريت ، السيليكون على هذا الشكل .

 $R R_1 R_2 R_3 N^+ - X^-$ (quaternaryamm salt.) (nitronium salts)

 $R R_1 R_2 R_3 P^+ - X^-$ (phosphonium salt.)

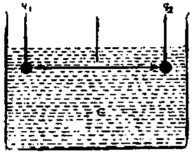
R R_t S O (Sulphoxides

R R₁ R₂ SiH (trialkyl silanes)

هناك بعض المركبات غير العضوية لها أيضا نشاط ضوئي ، مثل الكوارتز فوق كلورات البوتاسيوم ، فوق أيودات الصوديوم وهكذا ... هذه المركبات يمكن أن تفقد هذه الخاصية بمجرد ذوبانها في المذيبات ، ولكن المركبات العضوية لها خاصية ان تعيد نشاطها مرة اخري في المحاليل او في الحالة الغازية وهذا يرجع الى نوعية التركيب لها.

ثابت العزل الكهربي ، عزم الاقطاب Dielectric constant and Dipolemoment

ثابت العزل الكهربي للمادة يعتبر من الصغات المهمة للمحاليل ، حيث تبين شكل التركيب للجزئ . وطبقا لقانون كولومب : الشحنة (F) بين نقطتين (قطبين) (q_2) , (q_1)



Pig. 20. Definition Coulomb's law

لسافة ثابتة (r) في وسط له ثابت عزل (ع) يعطي بهذه العلاقة : كما أن الشكل يبين إيجاد قانون كولومب .

 $F = q_1 q_2 / \in r^2$ ونكن تخــتزل هـذه العلاقـة عندمـا تكون في الغراغ

F = q₁ q₂ / r² حيث (∋) -- ثابت العـزل تسـاوي الوحــــــدة.

جدول (6) Compounds € Acetone 21.2 Benzene 2.28 2.24 CCL Chloroform 4.80 Diethylether 4.30 Ethanol 24.3 1.90 Haexane Nitrobenzene 34.8 78.5 water

F تعنى العزل (\Rightarrow) للمواد المختلفة تؤثر على قيمة لدرجات مختلفة . فلو أن (\Rightarrow) اكبر من الوحدة فإن المجزيئات الداخلية للوسط تقلل القوة بين الجسيمات المشحونة الى قيمة أقل منها في الفراغ . وإذا علم بأن ثبات العزل للماء تقريبا (80) عند درجات حرارة الغرفة . إذا هذه تختزل قيمة (\Rightarrow) الموجودة في الغراغ بقيمة مقدارها (\Rightarrow) ، وبالنسبة للبنزين (2) فيكون التأثير صغير جدا . جدول (6) بعض قيم العزل الكهربي لبعض المواد الشائعة : عند درجة °25 م .

يلاحظ من هذا الجدول أن المواد غير القطبية مثل البنزين ، رابع كلوريد الكربون لها ثابت عزل كهربي ضعيف بينما المركبات الأخرى القطبية مثل الأسيتون، الناء بالطبع لها قيم عالية وهذا يرجع الى شكل التركيب الذري للجزئ فى الفراغ .

ويقدر ثابت العزل الكهربي بأخذ إناء فارغ والآخر به السائل المراد تعيين القيمة له. وهي عبارة عن السمة . وبقيمة سمة الوسط على سمة الغراغ للإنائين ليمطي العلاقة $\in C_{med}/C_{vac}$

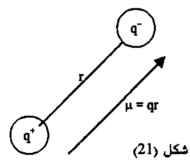
ولكن ليس من المناسب حساب قيمة الاناء وهو فارغ ، ولكن يؤخذ سائل معلوم ثابت العزل الكهربي له وليكن البنزين مثلا مع حساب السمات للجهازين $\frac{\mathbf{C}_1}{\mathbf{C}_1} = \frac{\mathbf{C}_1}{\mathbf{C}_2}$

وحيث أن C_2, C_1 يمكن قياسهما بسهولة . بمعلومية السائل القياسي يمكن إيجاد (\in) – للسائل المراد تعيينه .

Diplole moment

العزم القطبي

العزم القطبي : هو عبارة عن حاصل الشحنات الكهربية والسافة بين متوسط مراكز $\mu=qr$ لشحنات متساوية أحدهما موجب والآخر سالب ويرمسز لها بالرمز (μ). بمعنى



هذا التعريف يوضح أن $(q) \pm (q)$. عبارة عن قطبين أحدهما موجب والآخر سالب q - q المسافة بين هذين القطبين . والمرم القطبي عبارة عن قيمة متجه والتي يمكن تعثيلها بسهم من الموجب الى السالب وبطول السهم .

المزم القطبي يبين شكل الجزئي هل هذا لجزئ قطبي ام غير ذلك . ويساعد في تقدير الجزئي للمادة .

وفي حساب العزم القطبي . تؤخذ المافة بالسنتيمتر ، الشحنة بالوحدات الكهربية الساكنة . والأقطاب تتكون من الكترونات ووحداتة بالشحنة الموجبة وكل واحد يأخذ وحدة كهربية ساكنة والمسافة بالانجسترون وحدة كهربية ساكنة والمسافة بالانجسترون $10^{-8} \times 10^{-10} \times 10^{-10} \times 10^{-10}$ وحدة كهربية ساكنة سم . أو تساوي 4.8 وحدة ديباي . ولكن القياسات الدولية بالكولوم لكل متر . إذا

الشحنة الكهربية تساوي $0.1602 \times ^{-10}$ كولوم = $4.8 \times ^{-10}$ وحدة كهربية ساكنة والسافة $^{-10}$ متر . ويكون

Dipole moment = $0.1602 \times 10^{-18} \times 10^{-10}$ m

Dipole moment = 16.02×10^{-3} m c* = 4.8 dehyes

جدول (7) بعض ثوابت العزم لبعض المواد بوحدات ديباي

Molecule	U_{D}	Molecule	u _D
CH4	0	C ₆ H ₆	0.0
CH₃Cl	1.85	H_2	0.0
CH₃Br	1.45	CO ₂	0.0
CH₃l	1.35	CS ₂	0.0
CHCl₃	1.15	SO ₂	1.61
CCl ₄	0.0	H ₂ S	1.10
C ₆ H ₅ OH	1.7	H ₂ O	1.85
C ₂ H ₅ OH	1.7	HC1	1.07
C ₂ H ₄	0.0	HBr	0.79
C ₂ H ₆	0.0	NH ₃	1.47

Determination of Dipole Moment

إيجاد العزم للأقطاب

عندما توضع مادة غير قطبية بين لوحين – مكثفات . فإن المسافة الأزاحية بين الشحنة السالبة والنواة الوجبة تعطي ارتفاع الى حث الاستقطاب ((P_0)) . ولو أن جزئيات المادة لها . عزم ازدواجي قطبي دائم فإنه يوجد إستقطاب موجه ((P_0)) بالإضافة إلى حث الاستقطاب . تقود عملية الاستقطاب الى عمل الخط للأقطاب الكهربية على طبول خطوط القوة بين ألواح المكثفات . وعليه فإن مجموع الاستقطاب ((P_m)) للغاز والبخار يعطي بسهذه المعادلة (معادلة كلاوزيز – موسوتى) .

$$P_m = P_i + P_o = \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} \frac{M}{d}$$
 (Clausius – Mossotti equation)

وحيث أن (P_i) – الحث الاستقطابي ، (P_o) – استقطاب موجه . كما عينها ديباي

وهما :

$$P_i \frac{4}{3} = \pi N \alpha$$

$$P_0 = \frac{4}{9} \frac{\pi N \mu^2}{kT}$$

وحيث N – عدد أفوجادرو . وثابت الاستقطاب للجزئ μ ، α – العزم القطبي الدائم ، μ ، ثابت بولتزمان ، μ ، درجة الحرارة المطلقة . والآن فإن معادلة كلاوزيز – موسوتى يمكن إعادة كتابتها كما يلى ;

$$P_{m} = \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} = \frac{M}{d} \pi N \alpha + \frac{4}{9} \frac{\pi N \mu^{2}}{kT}$$
$$= \frac{4}{3} \pi N (\alpha + \frac{\mu^{2}}{3kT})$$

هذه العلاقة تشبة علاقة أو معادلة ديباي :

مثال : ثابت العزل الكهربي لمركب الهكسان الحلقي هي 2.033 ، معامل الأنكسار (D-line) هي 1.427 وكثافته 778.4 ك جرام/ه عند درجة حرارة 20° 0 . عنما بأن الوزن الجزيئي $84.16 \times 10^{-3} \times 84.16$ ك جرام . احسب الاستقطاب المولاري باستخدام معادلة كلاوزيز .

$$P_{m} = \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} \frac{M}{d}$$

وبالتعويض

$$= \frac{2.033 - 1}{2.033 - 2} \frac{84.16 \times 10^{-3} \text{ kg mole}^{-1}}{778.4 \text{ kg m}^{-3}}$$
$$= 2.769 \times 10^{-5} \text{ m}^3 \text{ mole}^{-1}$$

وبواسطة العلاقة

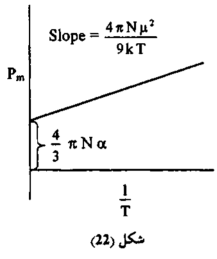
$$P_{m} = [R_{m}] = \frac{n^{2} - 1}{n^{2} + 2} \frac{M}{d}$$
$$= \frac{(1.427)^{2} - 1}{(2.775)^{2} + 2} \cdot \frac{84.16 \times 10^{-3}}{7784}$$

$= 2.775 \times 10^{-5} \text{ m}^3 \text{ mole}^{-1}$

وعليه فإن الفرق بين القيمتين باستخدام المعادلتين يمكن إهماله وإلى حد ما تقريبا متساويين ، مما يدل على أن المركب غير قطبى .

Determination of dipole moment

1 - Vapour-temperature method



طرق حساب العزم القطبي المزدوج 1 - طريقة علاقة البخار بالحرارة

من العلموم أن الجزيشات في الحالمة الغازية تكون على مسافات بعيدة ولا يوجد حث للتأثير الكهربي على الجزيشات المتلامسة ولهذا فإن (μ) ، (α) يمكن اعتبارهما ثوابت .

فعن المكن تقييم كل مسادلة $(\alpha), \ (\mu)$ باستخصدام المصادلة $\frac{4}{2} \ \pi \ N \ (\alpha + \frac{\mu^2}{24 \ T})$

وبرسم العلاقة كما فى الشكل (22) (P_m) مقابل $\frac{1}{T}$. يعطي خط مستقيم زاوية ميل وبرسم العلاقة كما فى الشكل جزء مقطوع قيمته $\pi N \mu^2$. إذا قدرها $\frac{4}{9} \frac{\pi N \mu^2}{k}$. إذا

$$\mu = \sqrt{\frac{9kS}{4\pi N_A}}$$

حيث S=5 زاوية الميل وبالتعويض عن ثابت بولتزمان $1.38 imes10^{-16}$ ارج مول $1.38 imes10^{-16}$ ارج مول $1.38 imes10^{-16}$ ارج مول $1.38 imes10^{-16}$ ارج مول $1.38 imes10^{-16}$

$$\mu = 0.0128 \times 10^{-18} \text{ } \sqrt{\text{S}} \text{ (slope) esu.cm}$$

= 0.0128 $\sqrt{\text{S}}$ D (debye).

2-Refraction method

2 - طريقة الانكسار

معادلة كلاوزيز - موسوت

$$P_{m} = P_{i} + P_{o} = \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} \frac{M}{d}$$

رمن علاقة ديباي

$$P_o = \frac{4}{9} \frac{\pi N}{kT} \mu^2$$

$$P_m = P_i + \frac{4}{9} \frac{\pi N}{kT} \mu^2$$

Or
$$u^2 = P_m - P_i^{9/4} kT/\pi N$$

$$u = 0.0128 \sqrt{(P_m - P_i)T} dehye$$

فلو عينت ($P_m = P_i + P_o = \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} \frac{M}{d}$ معادلة (P_m) معادلة فلو عينت

[R_M] = العادلة العادلة المادلة (P_i) من معامل الانكسار باستخدام أشعة

. يمكن حساب (μ) باستخدام المادلة المثنقة يمكن حساب $\frac{n^2-1}{n^2+2}\,\frac{M}{d}=\frac{4}{3}\,\pi N\alpha=P_i$

مثال : عزم الانواجي القطبي لمركب 10 هو 6.3422×6.3422 م كولوم . المسافة بين الشحنات 10 \times 6.3422×6.3422 . الشحنات 10 \times 6.3422×6.3422 .

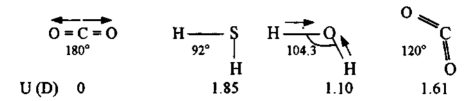
الحلي

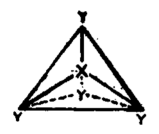
 $\mu_{\text{ionic}} = (0.1602 \times 10^{-18} \text{C}) (0.917 \times 10^{-10} \text{m}) = 14.96 \times 10^{-30} \text{ mC}$ $\text{percentage ionic character} = \frac{\text{Uobs}}{\mu_{\text{ionic}}} = \frac{6.3422 \times 10^{-30}}{14.69 \times 10^{-30}} \times 100 = 43.17 \%$

3 - التحقيق عن المركبات العضوية التي لها أربطة زوايا والتركيب الجزيئي :

توجد بعض الركبات العضوية هنا التي تفسر القياسات التطبيقية للمرزم القطبي . فمثلا ثاني اكسيد الكربون يعتبر العزم صغر بالرغم من أن الاكسوجين والكربون مختلفا في السالبية الكهربية. وهذا يرجم الى الجزيئات التماثلية الخطية المتواجدة والذي يرجم الى

الرابطة (C=O) والتي تلاشى بعضها بواسطة الاضافية الاتجاهية ، ولكن بالنسبة للماء، كبرتيد ، وثاني اكسيد الكبريت يوجد إختلاف فى العزم بناءا على أن هذه المواد فى تركيبها لها زاوية .

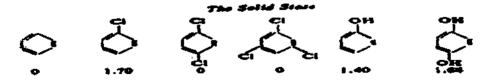




Dipole moments and configurs tions of CH₂ and CCl₄.

كما أن الركبات مثمل رابع كلوريد الكربون، الميثان العزم القطبي صفر، مع العلم بأن هذه الركبات ليست خطية الجنزئ أو التركيب، وأن هذه الركبات رباعية الشكل (السطح)، وهذا يعني بأن العزم يلاشي بعضه البعض بواسطة هذه الأربطة شكل 23. كما أن البنزين ومشتقاته شكل (24) تلاحظ أنه بارا P-dichloro العرو بنزين trichloro-benzene، benzene

صفر ، حيث أن عزم الرابطة C-Cl موجه الى سطح حلقة البنزين ، ولهذا فإن زاوية التوجيه مساوية صفر . بينما عزم المركب بارا ثنائي هيدروكسي بنزين . P-dihydroxy عكس ماسبق ، حيث تشير الرابطة الهيدروكسيلية ليست على المستوي للحلقة . ولكن موجه الى قيمة زاوية ، مما يؤكد وجود عزم .



Dipole moment of benzene and its derivatives

4 - إستخدام هذه الدراسة لتحقيق تجسيم المركبات الماثلة الجزيئات : 4. For stereoisomerism in organic chemestry

عملية البحث في هذا الموضوع وهو دراسة العزم القطبي أكد لنا أن المركبات للأشكال المقابلة أو التي لها تماثلية في التركيب الجزيئي والـتي لها إتجاه واحد في الـتركيب البنية تعطي زاوية وعـزم قطبي وهـذه المركبات الـتي يمني بـها (Cis-form) ، بينما المركبات الأخري غير متماثلة التركيب الجزيئي لها ويعني بها (Trans-form) لا تعطي عزم قطبي . أى صفر . شكل (25) . يدل على ان المركب (a) Cis-from (b) له قيمة صفر .

أسئلة على باب السوائل

- ا للقصود بععامل اللزوجة ، عين وحدات اللزوجة بوحــدات (SI) عندمـا -1 عندمـا $\eta = \frac{p\pi r^4 t}{RVT}$ تكون $\eta = \frac{p\pi r^4 t}{RVT}$
- 2 ماذا تفهمه من معامل اللزوجة لسائل ؟ ، بين كيف يمكن قياس لزوجة سائل
 باستخدام فيسكوميتر اوستفالد .
- 3 عرف التوتر السطحي ، اشرح بالتفصيل تجربة طريقة ارتفاع السائل في الأنبوبة أو طريقة التنقيط لقياس التوتر السطحي .
 - 4 اشرح الطرق الخاص نقياس الضغط البخاري لسائل.
 - 5 عرف العبارات الاتية:
 - أ التوتر السطحي ب اللزوجة جـ الضغط البخاري مع التوضيح
 علاقة الحرارة بالضغط مستعينا بالرسم إذا لزم الأمر لبعض الأمثلة .

- 6 ماذا يقصد بمعامل الإنكسار: كيف يستخدم جهاز آبي للإنكسار لقياس إنكسار سائل وما هي الأجزاء الأساسية في جهاز آبي ؟
 - 7 ماذا تفهم من معامل الإنكسار لمادة ، وما هو الأساس لمتياس بول فريش للإنكسار .
- 8 بين كيف يمكن بالضبط تعيين معامل الإنكسار الجزيئي لسائل ، ماهو تأثير الضغط على نقطة الغليان نسائل . أوصف طريقة رامساى ويونج.
- 9 ماهو النشاط الضوئي في مفهومك لمادة ؟ ، بين كيفية قياسه ، وماهي أهمية قياساته في الكيمياء .
- -10 العز م القطبي الازدواجي لمركب فلوريد الأيدوجين 5,8415 \times 10^{-30} م كولوم . وطول الربأط 1.275×1.275 م ، وقيمة الشحنة 1.275×10^{-18} كولوم لكسل شحنة احسب النسبة المؤية الأيونية للرباط (H-F) .
- 11- ماهو العزم الأزدواجي القطبي ؟ كيف يعين عمليا ؟ . اشرح باستخدام قياسات العزم القطبي في إيجاد تركيبة المواد العضوية وغير العضوية .
- 12- معامل الإنكسار لرابع كلوريد الميثان هو 1.4573 ، وكثافته 1.525 جرام/سم3 عند 20°م . إذا علم أن الوزن الجزيئي هو 153.84 جرام/مول . احسب معامل الإنكسار المولاري .
- $[\alpha]_{D}^{20}$ لركب كربوهيدرات (لاكتبوز) هيو 55.4×10^{-2} /ك جيرام ماهو -13 التركيز للمادة ليمطي دوران 7.24م° في انبوبة طولها 0.2 متر عند 20°م باستخدام لبة بخار صوديوم .
- 1.3715 عند -14 كثافة حمض الخليك هي 1.046 جرام/سم , معامل الإنكسار هو 1.3715 عند 20° م , والوزن الجزيئي 60.05 , احسب الانكسار المولاري .
 - 15- أعطيت هذه العلاقة:

$$P_{Cm}^{3} \text{ mole}^{-1} = \frac{M}{d} \frac{\epsilon - 1}{\epsilon + 2} = \frac{4}{3} \pi N \left(\alpha + \frac{\mu^{2}}{3kT} \right)$$

حيث بالنسبة لركب $\frac{1}{T}$ (غان) كانت P = 90سم مول عند $\frac{1}{T}$ تساوي

 $\frac{1}{T}$ مول⁻¹ حتي $\frac{1}{T}$ صفر . 0.004

أ - احسب μ, α

ب - احسب ثابت العزل عند 500 فهرنهيت وضغط جو 20.

اللبنائب البزايع

المالة الغازية

The Gaseous State

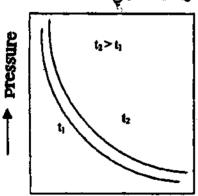
تتميز الغازات بالسلوك المتشابه وعدم وجود شكل أو حجم معين لها . ومن صفاتها أيضا صغر كثافتها ولزوجتها معا يؤدي إلي سهولة انتشارها وقدرتها على مل الفراغ أو الوعاء الحاوي معا يجعل جزيئاتها حرة الحركة . كعا أن قوة التجاذب بين الجزيئات تكاد لا تذكر أو مهملة . كما أنه يمكن لجميع الغازات أن تمتزج بعضها البعض امتزاجا تاما بدون حدود وتكون مخاليط متجانسة .

وفي هذا الباب سوف نتناول في دراستنا السلوك الملاحظ للغازات وقد يلزم في دراستنا إدخال تعريف (الغاز المثالي) وهو ذلك الغاز الذي يمكن وصف خواصه بالضبط عن طريق قوانين خاصة (بتأثير الحرارة والضغط والحجم) وهذه القوانين تعرف بقوانين الفاز المثالي وبالنسبة لتأثير المتغيرات الثلاث (الضغط ، الحرارة ، الحجم) ، فإنه يجب أبقاء أحدهما ثابتا حتى يمكن استنباط تأثير الثاني على الثالث . وفيما يلي وصف القوانين التي تشرح سلوك الغاز .

1 - Boly's law (1662)

1 - قانون بويل (1662)

ينمن هذا القانون علي "أنه عند درجة حرارة ثابتة ، يتناسب حجم مقدار معين من غاز مع ضغطه تناسبا عكسيا " . ويمكن التعبير عنه رياضيا كما يلي :



Pig.1 . P.V. plot for a constant mean of gas.

 $V \propto \frac{1}{P}$, if T is held constant

Or VP = constant (K) -1 حيث V حجم الفاز ، P ضغطه ، T درجة الحرارة . وكما هو ملاحظ من الشكل الرياضي للقانون أن حاصل ضرب قيمة حجم الفاز في ضغطه يساري مقدار ثابت عند درجة حرارة ثابتة . ويمكن تعثيله محصلة قانون بويل بيانيا كما في الشكل (1) برسم علاقـة بين

(4) العالة الغازية

الضغط والحجم عند ثبوت درجة الحرارة (عملية ايزرثيرمائية) وبالنسبة نكتلة معينة من غاز عند ضغط ((V_1)) وحجم ((V_1)) ابتدائي ثم تحولت من هذه الحالة الى حالة أخري ((V_2)) وحجم ((V_2)) عند ثبوت درجة الحرارة فان :

$$P_1V_1 = P_2V_2 = constant at constant T$$
 -2

يؤكد الملاقة السابقة

2 - قانون شارل (1787)

من الملاحظ أن جميع المواد تتعدد عند تسخينها ويتفاوت مقدار التعدد من مادة لأخرى . وبصفة خاصة فان الغازات تتعدد أكثر من المادة الصلبة أو السائلة . وفي عام 1787م عبر شارل عن تغير حجم الغاز مع تغير درجة الحرارة عند ثبوت الضغط بالقانون التالي:

تزداد كمية معينة من أي غاز أو تنكمش بعقدار ثابت يعادل $\frac{1}{273}$ من درجة الغاز عند درجة الصفر عند رفع درجة الحرارة او ضغطها بعقدار درجة واحدة مثوية وذلك عند ثبوت الضغط ".

ويعكن برهنة هذا القانون رياضيا على هذه الصورة ، نغترض أن حجم الغاز عند (V_0) وسخن الغاز ، فانه طبقا لقانون شارل .

Volume at (V₁) at t₁C° =
$$\left(V_o + \frac{273 + t_1}{273}\right)$$
ml
or $V_1 = V_o \left(\frac{273 + t_1}{273}\right)$ ml -3

وبالمثل عند خفض درجة الحرارة فان حجم الغاز ينكمش ويكون سياق القانون رياضيات كالاتي :

Volume at
$$-273$$
°C = $\left(V_o - \frac{273V_o}{273}\right)$ ml
= $\left(V_1 - V_o\right)$ = zero ml.

أي أنه عند K - 273° سوف يصبح حجم الغاز مساويا للصفر . وفي مثل هذه الحالة لا يمكن حدوثها لقانون التحويل الكتلي (الكتلة لا يمكن تحطيمها أو تخليقها).

والقدار (t, T حيث TK = (273 + t) هما درجتا الحرارة المطلقة (كيلفن) ودرجة الحرارة علي التدرج المثوي علي التوالي . ودرجمة الحرارة المطلقة نرمز لها بالرمز (K) كيفان .

$$V_2 = Vo\left(\frac{273 + t_2}{273}\right) ml \qquad -4$$

وبقسمة العلاقة (3) علي (4) نحصل علي :

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{273 + t_1}{273 + t_2}$$
or
$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} = \text{constant}$$
-5

وبذلك يمكن التعبير عن قانون شارل كما يلي "يتناسب حجم مقدار معين من غاز تناسبا طرديا مع درجة حرارته المطلقة عند ثبوت الضغط".

V ∝ t if P is kept constant

or
$$\frac{V}{T} = constant$$

$$V = K_2T$$

القانون العام للغازات (الجمع بين المتغيرات الثلاث في قانون واحد):

إذا فرض أن لدينا كمية ممينة من غاز في حالتها الابتدائية عند درجة T_1 ، وضغط V_1 مجم V_1 ثم تغير الي الحالة الثابتة عند V_2 , V_2 , فان سياق هذا التغير يمكن أن يحدث على الخطوات التالية :

أولا: يحدث التغير في الضغط P_1 الي P_2 فينكمش حجم الغز من V_1 الي \overline{V} (عند درجة حرارة T ثابتة) وتبعا لقانون بويل يكون:

$$P_1V_1 = P_2\overline{V} \qquad \qquad \therefore \overline{V} = \frac{P_1V_1}{P_2}$$

 V_2 , T_2 , P_2 الي الحالة النهائية V, P_2 , T_1 الي الحالة النهائية T_2 الله T_1 الله T_2 تظل ثابتة أي بتغير الحجم من \overline{V} الله \overline{V} تتغير درجة الحرارة من T_1 الله T_2 عند ضغط ثابت وطبقا لقانون شارل .

$$\frac{\overline{V}_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \quad \text{or} \quad \overline{V} = \frac{V_2 T_1}{T_2}$$
 -7

وبربط الخطوط الاولي بالثانية نحصل علي:

$$\frac{P_1V_1}{P_2} = \frac{V_2T_1}{T_2}$$

وبتعديل بسيط في المعادل الأخيرة

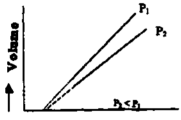
$$\frac{P_1V_1}{T_1} = \frac{P_2V_2}{T_2} \text{ or } \frac{PV}{T} = \text{constant} = K$$

وهذه ما تعرف بتلك العلاقة قانون الغاز (K) ثابت بالنسبة لأي كمية من الغاز

The gas constant

ثابت الغاز

من المادلة PV = K`T تمتمد قيمة الثابت K` علي (I) كمية الغاز (ii) الوحــدات المستخدمة للتعبير عن المتغيرات الثلاث الضغط ، الحجم ، درجة الحرارة . ومن الملاحظ عند ثبوت درجة الحرارة أو الضغط ، فإن أي زيادة في كمية الغاز فبالتالي يتبعه زيــادة في الحجم وبالتالي يتبعه تغير في قيمة الثابت K`.



طبيمة الغاز . K` ∝ n (moles of gas)

ومن الواضح أن الشابت ('K') يتناسب

طردينا مباشرة لمندد منولات للغباز الواحند في

الحجم عند ثبوت T,P ولكن لا يعتمد على

→ Absolute temperature
Fig. 2. V. T. Plot for a constant mass of gas.

Or
$$K' = nR$$

حيث R الثابت العام للغاز ، وسن الواضح أن حجم الغاز ماهو الا دالة خطية لدرجة الحرارة المطلقة عند ثبوت الضغط . كما هو موضع في الشكل (2) الذي يهثل العلاقة (V) مقابل درجة الحرارة عند ثبوت الضغط . ويوضح الشكل حدوث التغير في الحجم بتغير درجة الحرارة المطلقة عند ضغطين P_2 وابتين وأن $P_2 < P_1$ ولذلك فبإن قيمة K^+ تختلف باختلاف قيمة الضغط . ويلاحظ وجود خط مستقيم لكل قيمة من قيم الضغط ، وكل خط في هذه الحالة يمسرف بالايزوبار (Isobare) ولكيل منهما ميل تقبل قيمته مع انخفاض الضغط .

The constant volume law

OF

قانون الحجم الثابت

إذا سخن حجم معين من غاز في إناء مغلق أن الحجم في هذه الحالة لا يتمدد ولكسن الجزيئات سوف تتحرك اكثر مما كنانت علينه في الحالبة السابقة وينزداد البتردد وشندة الضربات مع الجدار أو مع جزئ آخـر (violent collisions) ويعنى ذلك أن الضغط سوف يزداد ويعبر عن تلك (العلاقة بين الضغط ودرجة الحرارة المطلقة عند ثبوت الحجم) وبالتعبير التالي (بالنسبة لكتلة معينة من غاز ، يتناسب ضغطها تناسبا طرديا مع درجة حرارتها المطلقة عند ثبوت الحجم ويعبر عنه رياضيا كما يلى .

PccT

$$P = KT \text{ if } (V) \text{ is constant}$$

$$P/T = K$$

حيث K ثابت الفاز بالنسبة لحجم ممين منه ويتغير بتفير الحجم عند درجات حرارة مختلفة وعموما يمكن كتابتها على هذه

الصورة :

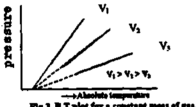


Fig 3. P.T plot for a countant mass of gas.

 $P_1/T_1 = P_2/T_2$

وبرسم العلاقة بين الضغط مقابل درجة الحرارة المطلقة عنبد ثبوت الحجيم نحصيل على خط مستقيم شكل رقم (3) وكل خط في المنحنى (isochore) له ميسل مصين ويكون الميل أقل عندما يكون الحجم اكبر.

مِثَالَ : عينة من غاز تحتوي على 360 ml تحت ضغط 0.750 ضغط جـو . مـاهو حجم العينة عند ضغط 1.00 ضغط جو . مع اعتبار الحرارة ثابتة

$$V_i = 360 \text{ ml}$$
 $P_i = 0.750 \text{ atm}$ $V_f = ? \text{ ml}$ $P_f = 1.00 \text{ atm}$ $? \text{ ml} = 360 \text{ ml} \frac{0.750}{1.00} = 270 \text{ ml}.$ $P_f V_f = P_i V_i$

(4) العلة الغازية

 0.0° عند ضغط جـو (5) ودرجـة الصغر 0.0° عند ضغط جـو (5) ودرجـة الصغر فغط النهائي .

$$V_i = 75 \ell$$
 $P_i = 5.00$. atm
 $V_f = 30 \ell$ $P_f = ?$ atm
? atm = $5.00 \frac{75 \ell}{30 \ell} = 12.5$ atm.

 0° C عند مثال : عينة من الغاز حجمها 79.5 ml عند عند نبوت الضغط . عند ثبوت الضغط .

الحلبب

$$V_i = 79.5 \text{ ml } \ell$$
 $t = 45^{\circ}\text{C}$
 $V_f = ? \text{ ml}$ $P_f = 0^{\circ}\text{C}$
 $V_f = V_i \frac{T_f}{T_i} = 79.5 \frac{273}{318} = 68.2 \text{ ml}$

مثال: وعاء سعته 10 ml معلوء بغاز عند ضغط 2 ضغط جنو عند درجة حنوارة صفر. فما هي درجة الحرارة التي تجعل الضغط المؤثر داخل الوعاء 2.5 ضغط جو.

$$V_i = 10.0 \, \ell$$
 $P_i = 2.00. \, atm$ $T_i = 273 \, k$ $V_f = 10.0 \, \ell$ $P_f = 2.5 \, atm$ $T_f = ... \, k \, ?$? ${}^{\circ}K = 273 \times \frac{2.50}{2.00} = 341 \, K$

مثال: حجم عينة من الغاز ml 462 عند 35°C وضغط 1.15 ضغط جو . احسب الحجم عند معدل الضغط ودرجة الحرارة (STP) .

$$V_i = 462 \text{ ml}$$
 $T_i = 308 \text{ k}$ $P_i = 1.15 \text{ atm k}$
 $V_f = ? \text{ ml}$ $T_f = 273 \text{ k}$ $P_f = 1.00 \text{ atm}$
 $V_f = V_i (P1 / Pf) (Tf / Ti) = 462 \text{ ml} \left(\frac{1.15 \text{ atm}}{1.00 \text{ atm}}\right) \left(\frac{273}{308}\right)$
 $= 471 \text{ m } \ell$

(4) الحالة لغازية

إيجاد قيمة الثابت العام للغازات Determination of (R) Gas constant يعرف R بانثابت العام للغازات نظرا لأنه يأخذ قيمة ثابتة لجميع الغازات ، ويمكن كتابة المعادلة على هذه الصورة .

$$PV = nRT \quad at n = 1 \text{ mole} \qquad -10$$

وتعطي المادلة السابقة العلاقة بين التغيرات n, T, V, P وتسمي بمعادلة الحالة (Equation of state) وبغرض أن قيم كبل المتغيرات معلومة فإن الشابت (R) يمكن إيجاده.

$$R = \frac{pressure \times volume}{Temperature \times No. of moles}$$

وحيث أن الضغط هو القوة علي وحدة المساحات أي

P = Force per unit area

$$R = \frac{Force}{area} \times \frac{volume}{Temperature \times No. of moles}$$

$$= \frac{\text{Force}}{(\text{length})^2} \times \frac{\text{pressure} \times \text{volume}}{\text{Kelvin} \times \text{No. of moles}}$$

$$= \frac{\text{Energy (work)}}{\text{Kelivn} \times \text{No.of moles}} = \text{Energy K}^{-1} \text{ mole}^{-1}$$

ويمكن حساب القيمة العددية للثابت (R) من المعادلية PV = nRT بالتعبير عبن الضغط بالجو ، ودرجة الصغر المئوي ، والحجم الذي يشغله 1 مول من غاز n=1) الذي يساوي عدديا 22.4 لتر وبالتالي ، فإن القيمة تتغير باستخدام الوحدات للضغط والحجم .

$$R = \frac{1(atm) \times 22.4 \, litre}{1(mole) \times 273 \, K} = \text{Energy } K^{-1} \, mole^{-1}$$

ومن الجدير بالذكر أن قيمة (R) تتغير بتغير الوحدات المعبرة عن الحجم والضغط ، فإذا عبرنا عن وحدات P بالنيوتن علي المتر المربع والحجم بالمتر³ فان قيمة الثابت (R) تصبح

$$P = 101300 \text{ N m}^{-2}$$
 $n = 1 \text{ mole}$

$$V = 0.0224$$
 (1 Litre = 10^{-3} m³

$$\therefore R = \frac{101300 \,\text{N m}^{-2} \times (\text{atm}) \times 0.0224 \,\text{m}^{3}}{1(\text{mole}) \times 273 \text{K}}$$

 $= 8.3143 \text{ N m K}^{-1} \text{ mole}^{-1}$

= 8.3143 N m K^{-1} mole⁻¹ = 8.314 J K^{-1} mole⁻¹ (J = Nm) حيث

ومن الملوم أن كل واحد سعر حراري يكافئ شغلا قدره 4.18 جول

$$R = \frac{8.3143}{4.18} = 1.987 \text{ cal } \text{K}^{-1} \text{ mole}^{-1}$$

ومثال : $400~{
m cm}^3$ من فاز عند $20^{\circ}{
m C}$ وضغط قـدره $6^{\circ}{
m C}$ احسب الحجم عند درجة $6^{\circ}{
m C}$ وضغط قدره $6^{\circ}{
m C}$.

الحليب

$$P_i = 95 \text{ K N m}^{-2}$$

$$P_2 = 101.3 \text{ KNm}^{-2}$$

$$T_1 = 273 + 27 = 300 \text{ K}$$

$$T_2 = 273 \text{ K}$$

$$V_1 = 400 \text{ cm}^3$$

$$V_2 = ?$$

بتطبيق القانون:

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{T_2}$$

$$\frac{95 \times 400}{300} = \frac{101.3 \times V_2}{273}$$

مثال : ماهو الحجم الذي يشغله 16 جم من الاكسوجين عنــد 25° C وضغـط قـدره 750 م .

الحلي

$$P = \frac{750}{760} = 0.986 \text{ atm}, R = 0.08211 \text{ L.atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

$$n = \frac{16}{32} = 0.5$$
 mole

$$T = 273 + 25 = 298 \text{ K}$$

$$V = \frac{nRT}{R} = \frac{0.5 \times 0.0821 \times 298}{0.986} = 12.4 \text{ Litres}$$

(4) قحقة فغزية

مثال : احسب عدد جزيئات الايدروجين الوجودة في 18 لتر من الغاز تحت ضغط 700 mm مع درجة حرارة $27^{\circ}\mathrm{C}$.

الحلـــــ

PV = nRT
n =
$$\frac{PV}{RT}$$

n = $\frac{700/760 \times 18}{0.0821 \times 300}$ = 0.673 mole

مثال: احسب الوزن الجزيئي لمركب هيدروكربون حيث يـزن 7.53 جـم ويشـغل حجما قدره 2.31 لتر عند الظروف القياسية من الضغط ودرجة الحرارة .

الح**لـــــ**

$$PV = \frac{m}{M} RT$$

Where n = m/M = mass / molecular weight

P = 1 atm V = 2.31 litre

 $R = 0.0821 \text{ litre} - \text{atm } K^{-1} \text{ mole}^{-1}$

 $T = 273 \qquad m = 7.53 g$

 $M = \frac{7.53 \times 0.0821 \times 273}{1.0 \times 2.31} = 73 \text{ gm/mole}$

 $.100^{\circ}$ C عند أي ضغط عندما 0.250 مول من غاز (N_{2}) يحتل ℓ 10 عند عند أي ضغط عندما

لحلـــــ

$$P = ? atm$$
 $V = 10.0 \ell$ $n = 0.250 mol$, $T = 373 K$

$$P = (10.0) = 0.250 \text{ mol } (0.0821 \text{ L.atm}) / \text{K.mol } (373 \text{ K})$$

P = 0.766 atm

مثال : كم عدد المولات الموجودة لأول اكسيد الكربون في 500 ml من عينة لأول اكسيد الكربون المحتوية عند 50°C وضغط جو 1.50 .

الحلــــــا

PV = n R T

$$(1.5 \times 0.500 L)$$
 = n $(0.0821 L.atm/ K/mol \times 323 K)$
n = 0.0283 mol

Avogadrow's Law

قانون أفوجادرو

"جميع الغازات المثالية التي تشتمل علي نفس العدد من المولات عند ظروف واحدة من الضغط ودرجة الحرارة سوف تشغل حجوما متساوية " وقد لوحظ تجريبيا بالنسبة للغازات المثالية التي تتبع قانون بويل وشارل عند الظروف القياسية من T, P أن واحد مول يشغل حجما قدره 22.414 لترا . وان المول الواحد من الغاز يحتوي علي $10^{23} \times 6.023$

مثال: احسب كتلة الاكسوجين عند الظروف التياسية من الضغط ودرجة الحرارة.

Mass of oxygen =
$$\frac{\text{Mol.wt}}{N_A} = \frac{32}{6.02 \times 10^{23}} = 5.31 \times 10^{-23} \text{ gm}$$

 $10.0~\mathrm{g}$ مثال : ماهو الحجم المغروض عند 2.0 ضغط جو ودرجة حرارة $27^{\circ}\mathrm{C}$ من $27^{\circ}\mathrm{C}$ من ثانى اكسيد الكربون .

PV =
$$\frac{g}{M}$$
 RT
(2.0 atm) V = $\left(\frac{10}{44 g/\text{mol}}\right)$ 0.0821 L. atm / K. mol × 300 K
V = 2.80 L

مثال : ماهي كثافة غاز النشادر (NH₃) عند 100°C وضغط جو 1.15 .

$$PV = \frac{g}{M} RT$$

من القانون

او

$$PV/g = \frac{RT}{M} \text{ or } \frac{g}{V} = \frac{PM}{RT}$$
 $g/V = \frac{(1.15 \text{ atm})(17.0 \text{ g/mol})}{(0.0821 \text{ Latm}/\text{ K.mol})373 \text{ K}}$
 $= 0.638 \text{ g/E}$

قانون دالتون للضغوط الجزيئية (1801) Dalton's Law of partial pressures

" عند خلط غازين أو أكثر في أناه واحد بحيث لا يتفاعلان كيميائيا ، فان كلا منهما سوف يكون له ضغط جزئ ، وينشأ عن الغازين معا ضغط كلي . ويكون الضغط الكلي لتلك الغازات التي لاتتفاعل كيميائيا مع بعضها مساويا لمجموع الضغوط الجزيئية الناشئة عن كل غاز في الخليط لو شغل كل منها الحجم بمفردة ".

أي أن

$$P_{total} = P_1 + P_2 + P_3 \dots + P_N$$

حيث $P_1,\,P_2,\,P_3$ الضغط الجزئ للغازات الكونة للخليط ، ولو اعتبرنا اناء حجمه $v_1,\,v_2,\,v_3$ عدد $v_3,\,v_4,\,v_5$ عن علي مجموعة من غازات لانتفاعل كيميائيا مع بعضها ، وأن $v_4,\,v_5,\,v_6$ عدد المؤلات لكل غاز عند درجة حرارة $v_4,\,v_6$ ، فاذا شغل كل غاز الحجم بعفردة فانه يمكن تحديد الضغط الجزئي لكل غاز من العلاقات التالية :

$$P_{1} = n_{1} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{2} = n_{2} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{3} = n_{3} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{4} = n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{5} = n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right) + n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right) + n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{5} = n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right) + n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right) + n_{5} \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$P_{total} = n_1 \left(\frac{RT}{V}\right) + n_2 \left(\frac{RT}{V}\right) + n_3 \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$= (n_1 + n_2 + n_3) \left(\frac{RT}{V}\right)$$

$$= n_i \left(\frac{RT}{V}\right) \qquad (d) \qquad -13$$

(4) الحالة الغازية

وبقسمة كل من المعادلات (a, b, c) علي المعادلة (6) نحصل علي :

$$\begin{aligned} P_1 &= \frac{n_1}{n_i} \ P_{total} \\ P_2 &= \frac{n_2}{n_i} \ P_{total} \\ P_3 &= \frac{n_3}{n_i} \ P_{total} \end{aligned}$$

(mole fraction) وتعرف كل $\frac{n_1}{n_i}$, $\frac{n_1}{n_i}$, $\frac{n_2}{n_i}$, $\frac{n_3}{n_i}$) ويعكن أن نرمز له بالرمز (X) .

 $P_1 = X_1 \; P_T \; , \; P_2 = X_2 \; P_T \; \& \quad P_3 = X_3 \; P_T$ ونجد من المعادلة الاخيرة ان الضغط الجزئي لأي مكونة غازية في خليط غاز يساوي الكسر الولي لتلك المكونة مضروبا في الضغط الكلي للخليط .

قانون جراهام للانتشار

من المعلوم أن الغازات لها ميل وقدره على مل الفراغ والانتشار فيه . فقد لاحظ جراهام (1829) أن هذا الانتشار للغاز لا يعتمد على الجاذبية ولكن يعتمد علي كثافة الغاز وأن الغازات تنتشر بمعدل يتناسب عكسها مع الجذر التربيعي لكثافتها . ويمكن التعبير عن ذلك رياضها كما يلى :

$$r \propto \frac{1}{\sqrt{d}}$$

حيث (r) معدل الانتشار ، (d) كثافة الغاز .

وإذا كان معدل إنتشار غازين مختلفين هما ٢٥, ٢٥ وكثافتهما علي التوالي d1, d2 فانه يمكن صياغة القانون كما يلى .

$$r_1/r_2 = \sqrt{\frac{d_2}{d_1}}$$

وحيث أن الكثافة تتناسب طرديا مع الوزن الجزيئي فان الشكل الأخير للمعادلة يصبح

$$r_1/r_2 = \sqrt{\frac{M_2}{M_1}}$$

. الوزن الجزيئي لكل فاز على الترتيب $M_1,\,M_2$

مثال : احسب النسبة بين سرعتي انتشار غاز الهيدروجين والاكسوجين ، علما بأن الاوزان الجزيئية هي 2 ، 32 على الترتيب .

$$r_1/r_2 = \sqrt{\frac{M_2}{M_1}} = \sqrt{\frac{32}{2}} = \sqrt{16} = 4$$

أى أن معدل سرعة غاز الهيدروجين أكبر من سرعة غاز الاكسوجين بعقدار أربع مرات . وأيضا نجد أن سرعة انتشار غاز معين تتناسب عكسيا مع الزمن اللازم للغاز لكي يقطع مسافة معينة . بعمنى أن الغاز الذي زمن انتشاره أكبر تكون سرعة انتشاره أقل وعلى ذلك يصبح القانون كما يلى :

$$r_1/r_2 = \sqrt{\frac{d_2}{d_1}} = \frac{t_2}{t_1} = \sqrt{\frac{M_2}{M_1}}$$

حيث t1, t2 هما الزمنان اللازمان لانتشار الغازين على الترتيب أي أن:

$$r_1 \propto \frac{1}{t_1}$$
 $r_2 \propto \frac{1}{t_2}$

ويمكن استخدام قانون جراهام للانتشار في بعض التطبيقات نذكر منها:

1 - فصل مخاليط الغازات عن بعضها ، كما استخدمت في فصل مخاليط النظائر المشعة (يورانيوم 235 ، يورانيوم 238) لتحضير وقود الافران الذرية نظرا لأهمية المنصر الاول وقابليته للانشطار .

2 - تعيين كثافة الغازات ، وأرزانها الجزيئية . وتختلف عملية الانتشار (diffusion) عن عملية الاندفاع ، حيث تدل الاولي علي انتشار غاز مع غاز آخر .
 والثانية - اندفاع الغاز من خلال فتحة ضيقة (Effusion) .

Kinetic Theory of Gases

النظرية الحركية للغازات

نحن الآن بصدد دراسة قوانين الغاز التي تصف السلوك العام للغازات ، ولشرح سلوك الغازات فقد أعلن بيرنولي (1738) النظرية الكيناتيكية والتي تنص علي أن "الغاز يتكون من عدد كبير من الجزيئات في حركة مستمرة في الغراغ ، ويمتبر بيرنولي أول من استنتج أن الضغط الموجود هو ناتج عن ضربات جزيئات الغاز علي جدار الاناء . كما تعتبر تلك النظرية بادرة لكلاوزيس (1857) لإشتقاق المعادلة الحركية كما أنه برهن علي معظم قوانين الغاز من هذه المعادلة .

وفيما بعد اعتبرت هذه النظرية مجالا للدراسة لكل من ماكسويل ، بولتزمان ، فاندرفال .

والفروض الاساسية لهذه النظرية كما يلي:

- 1 يتكون الغاز من عدد كبير من جسيمات صغيرة الحجم تعرف بالجزيئات ،
 والحجم الفعلي للجزيئات يمكن إهماله بالمقارنة بحجم الاناء .
- 2 هذه الجزيئات في حركة مستمرة وفي جميع الاتجاهات المكنة وتسير في خطوط مستقيمة ، ويتغير اتجاه الجزئ عندما يصطدم بجزئ آخر أو بجدار الاناء .
 - 3 لا توجد قوة تجاذب يمكن ادراكها بين الجزيئات بعضها البعض .
- 4 عملية التصادم بين الجزيئات مع بعضها مرئة ، كما أن هذه التصادمات تكسب الغاز نوعا من الطاقة . وتعرف بطاقة الحركة kinetic energy وعلي اى حال عندما يكتسب جزئ من الغاز طاقة حركة ، فان جزيئا آخر من الغاز سوف يفقد كمية من الطاقة مساوية للطاقة المكتسبة للجزئ الاول . كما ينتج عن تصادم الجزيئات علي سطح الاناء ضغط يعرف بالضغط الكلى للغاز .
 - 5 يتناسب متوسط الطاقة الحركة لكل جزيئات الغاز مع درجة الحرارة المطلقة ، أي أن زيادة درجة الحرارة تؤدي الي زيادة سرعة الجزيئات وبالتالي تؤدي الي زيادة عدد الضربات على جدار الاناء في الثانية وبالتالي الي زيادة الضغط .

Kinetic equation of Gases

المادلة الحركية للفازات

من المكن بناء علي الغروض السابقة يمكن إيجاد علاقة تربط بين ضغط الغاز المثاني وكتلة الغاز وسرعة الجزيئات . نفترض أن لدينا مكعب به عدد (n) من الجزيئات ، كتلة كل منها (m) وسرعة (c) . وبالرغم من أن الجزيئات تتحيرك عشيوائيا في جميع الاتجاهات فأنه يمكن تحليل السرعة (c) للجزيئات في أي لحظة في ثبلاث اتجاهات محورية (x, y, z) متعامدة علي بعضها كما هو مبين في الشكل (4) . ولنرمز اني السرعات في الاتجاهات الثلاث بالرموز (u, v, w) : ومتوسط الجذر التربيعي للسرعة $c^2 = u^2 + u^$

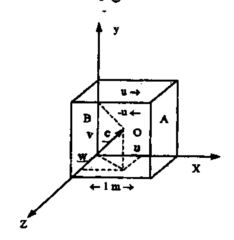


Fig.4: Cubic container illustrating molecular collision in the x-direction.

-mu = (x) وكمية تحركه بعد اصطدام في عكس الإتجاه لنفس المحور

. (A) ممية التحرك للجزئ في كل اصطدامه على السطح (A) .

حيث (m) هي كتلة الجزئ ولكني يصطدم بالسطح (A) مرة أخري فإنه سوف يتحرك الى السطح المقابل (B) ثم يعود (أي ذهابا وإيابا) أي أن الجزئ سوف يغطي مسافة قدرها 2 لس كل اصطدامه بتغيير آخر للمسار . ولذلك فإن عدد الاصطدامات

علي السطح (A) لكل ثانية سوف تكون $\frac{u}{2L}$ ولهذا سيكون التغير في كمية التحرك لكـل ثانية بالنسبة لجزئ واحد للسطح الواحد في الذهاب .

$$(2 \text{ mu}) \left(\frac{\text{u}}{2\text{L}}\right) = \left(\frac{\text{mu}^2}{\text{L}}\right) \text{Kgms}^{-2}$$

وعند الإياب سوف يتعرض السطح (B) المقابل بحيث يصبح التغير في كمية التحرك $\frac{mu^2}{r}$.

وبالتاني فان معدل التغير في كمية التحرك لكل ثانية للجزئ علي السطحين المتقابلين (A, B) على طول المحور (x).

$$=\frac{mu^2}{L}+\frac{mu^2}{L}=\frac{2mu^2}{L}$$

وبالمثل يمكن حساب التغير في كمية التحرك لنفس الجزئ في إتجاه المحوريان الآخرين (y, z) يساوي .

$$\frac{2mv^2}{L}$$
, $\frac{2mw^2}{L}$

-: علي التوالي . ويصبح التغير الكلي في كمية التحرك بالنسبة للأوجه السنة للمكعب هو = $\frac{2mu^2}{L} + \frac{2mv^2}{L} + \frac{2mw^2}{L} = \frac{2m}{L}(u^2 + v^2 + w^2)$

وطبقا لقانون نيوتن للحركة فإن معدل التغير في كعية التحرك يكون مساويا للقوة المؤثرة ، والقوة الناتجة عن ضربات للجزئ واحد هي :

$$= \frac{2 \,\mathrm{m} \,\mathrm{C}^2}{\mathrm{L}} \,\,\mathrm{Newtons}.$$

وأن مجموع القوى الناتجة من عدد (n) من الجزيئات سوف تكون :

$$= \frac{2 \text{ m C}^2}{L} \text{ Newtons.}$$

$$= \frac{2 \text{ m}}{L} \left(c_1^2 + c_2^2 + \dots c_n^2 \right)$$

وحيث أن

$$\overline{C}^2 = \underbrace{\left(c_1^2 + c_2^2 + \dots c_n^2\right)}_{N}$$

- متوسط مربع سرعات جزيئات الغاز $\overline{\mathbb{C}}^2$

والقوة الكلية الناتجة عن عدد n جزئ هي :

$$= \frac{2mnC^2}{L}.$$

وحيث أن الضغط يعرف بأنه القوة الدافعة علي وحدة المساحات

$$P = \frac{F}{A} = \frac{2 \operatorname{mn} \overline{C}^2}{AL}.$$

حيث (P) الضغط ،(A) مساحة الوجه الواحد من المكعب ، وحيث أن مساحة أوجه المكعب الست هي :

$$\therefore P = \frac{2 \operatorname{mn} \overline{C}^2}{6L^2 \times L} = \frac{1}{3} \frac{\operatorname{mn} \overline{C}^2}{L^3}$$

رحيث أن $V = (L^3)$ وبالاستدلال في المعادلة السابقة :

$$P = \frac{1}{3} \frac{mn \overline{C}^2}{V}$$

or

$$PV = \frac{1}{3} \, m \, n \, \overline{C}^2$$

وتعرف هذه المعادلة بالمعادلة الحركية للغازات الثالية . ومن الواضح أن حياصل ضرب (PV) يساوي ثلث $\frac{1}{3}$ (كتلة الجزيئات مضروبة في متوسط مربع السرعة لجزيئات الغاز).

اشتقاق قوانين الغاز المثالي من المعادلة الحركية

Derivation of the idesl gas laws from the kinetic equation

طبقا للنظرية الحركية تتناسب الطاقة الحركية للجزيئات طرديا مع درجة الحرارة المائقة للغاز أي أن :

$$\frac{1}{2}$$
 m n $\overline{C}^2 \propto T$

or
$$\frac{1}{2}$$
 m n $\vec{C}^2 = K'T$

حيث 'K' ثابت التناسب proportionality constant بضرب المعادلة الحركية في (2) نجد أن :

$$PV = \frac{2}{3} \left(\frac{1}{2} \text{ m n } \overline{C}^2 \right)$$
$$PV = \frac{2}{3} \text{ K'T}$$

أي ان

وعند ثبوت درجة الحرارة

PV = constant

وهو ما يعرف بقانون بويل .

2 - قانون شارل

$$PV = \frac{2}{3} K'T$$
or
$$V = \frac{2}{3} \frac{K'T}{P}$$

 $V = \frac{2}{3} \frac{K'T}{P}$ $\therefore V \propto T \text{ if P is kept constant}$

عند ثبوت الضغط فان القيمة $\left(rac{\mathrm{K'}}{\mathrm{P}}
ight)$ تظل ثابتة

3 - إثبات فرض أفوجادرو

نفترض لدينا غازين مختلفين متساويين في الحجم والضغط ، وطبقا لفرض افوجادرو فإنهما يحتويان على نفس العدد من الجزيئات ولإثبات ذلك فإن

$$P_1V_1 = \frac{1}{3} m_1 n_1 \overline{C}_1^2$$

$$P_2V_2 = \frac{1}{3} m_2 n_2 \overline{C}_2^2$$
 -2

وبغرض تساوي الغازين في الضغط والحجم فإن $P_1V_1=P_2V_2$ أي أن $m_1\;n_1\;\overline{C}_1^2=m_2\;n_2\;\overline{C}_2^2$ –a

وعند ثبوت درجة الحرارة للغازين ، وهذا يعني أن الطاقة الحركة لكل جازئ متعاوية : i.e. $\frac{1}{2}$ m₁ n₁ $\overline{C}_1^2 = \frac{1}{2}$ m₂ n₂ \overline{C}_2^2

-b

وبقسمة المادلة (a) علي المادلة(b) نحصل علي $n_1=n_2$

أي أن "الحجوم المتساوية من الغازات المختلفة عند ظروف واحدة من الضغط ودرجة الحرارة فإنها تحتوي علي نفس العدد من الجزيئات " وهذا فرض أفوجادرو.

4 - قانون جراهام للإنتشار:

يمكن كتابة المعادلة الحركية للغازات بالنسبة لواحد مول لغاز مثالي (A) يمكن كتابة المعادلة الحركية للغازات بالنسبة $\frac{1}{2}$ mN_A $\frac{-2}{C}$

حيث N_A عدد أفوجادرو

وبما أن $M = m N_A$ حيث (M) الوزن الجزيئي للغاز

$$\therefore PV = \frac{1}{3}M\overline{C}^2 \quad \text{or } \overline{C}^2 = \frac{3PV}{M} = \frac{3P}{d}$$

وحيث $\left(rac{M}{V}
ight)$ الكثافة . أي أن معدل الإنتشار (r) للغاز يعتمد على سرعة الجزيئات بمعنى أن الغاز الذي له أعلى معدل سرعة سوف يكون له أعلى إنتشار وتكون :

$$r \propto \sqrt{C^2}$$
 thus we have $r \propto \sqrt{\frac{3P}{d}}$
At constant pressure $r = \sqrt{\frac{1}{d}}$

وهذا ما يعرف بقانون جراهام للآنتشار

The molecular velocities

السرعات الجزيئية

يوجد عدة أنواع للسرعات الجزيئية يمكن وصفهم كالتالي :

The Root Mean Square Velocity الجذر التربيعى لتوسط مربع السرعة $PV = \frac{1}{3} \, \text{m n C}^2$ الغازات حساب متوسط مربع الجذر التربيعى للسرعة لجزئ غاز على النحو التالى :

(4) الحالة الغازية

فبالنسبة لواحد مول يمكن كتابة المادلة:

$$\frac{1}{3} \text{mN}_A \overline{C}^2 = PV = RT$$

$$\text{But m N}_A = M \qquad \therefore \frac{1}{3} M \overline{C}^2 = RT = PV$$

$$\text{or } \overline{C}^2 = \frac{3PV}{M} = \frac{3RT}{M}$$

$$\overline{C} = \sqrt{\frac{3PV}{M}} = \sqrt{\frac{3RT}{M}}$$

حيث $\sqrt{\overline{C}^2} = \overline{C}_{rms}$ تشير إلى الجذر التربيعي لمتوسط مربع السرعة للجنزئ ، ومن الملاحظ أن متوسط مربع السرعة الجذري يتناسب تناسبا عكسيا مع الجذر السريعي للوزن الجزيئي للغاز . فلو أن (M) معلومة يمكن حساب متوسط الجذر التربيعي للسرعة (C_{rms}) عند أي درجة حرارة . حيث $R = 8.314~JK^{-1}~mol^{-1}$.

ويمكن كتابة المادلة الأخيرة على هذه الصورة

$$\overline{C}_{rms} = \sqrt{\frac{3P}{d}}$$
 where (d) is the density of the gas

مثال : احسب الجذر التربيعي لتوسط السرعة لجزئ الأيدروجين عند درجة الصفر اللثوي .

الحليب

M =
$$2 \times 10^{-3}$$
 Kg
R = 8.314 Jk⁻¹ mol⁻¹, T = 273 K
 $\overline{C}_{rms} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 273}{2 \times 10^{-3}}} = 1.84 \times 103 \text{ ms}^{-1}$

مثال : احسب درجة الحرارة لغاز النتروجين عندما يكون الجذر الـتربيعي لمتوسط السرعة مساويا لجزئ غاز الهيليوم عند درجة 27م .

الحل____

 $M_{He} = 4 \times 10^{-3} \text{ Kg}$

وبالنسبة لغاز الهيليوم

$$\overline{C}_{rms} = \sqrt{\frac{3RT}{M}} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 300}{4 \times 10^{-3}}} = 1.367.4 \text{ ms}^{-1}$$

وبالنسبة لغاز النتروجين

$$1367.4 = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times T}{28 \times 10^{-3}}}$$
$$T = 2100 \text{ K}$$

The average velocity

2 - متوسط السرعة

السرعة المتوسطة
$$C$$
 للجزيئات يمكن إيجادها على هذه الصورة $C = \frac{C_1 + C_2 + \dots C_n}{n}$

حيث $C_1,\,C_2,\,\ldots,\,C_n$ تمثل السرعة لجميع الجزيئات كل علي حده ، $C_1,\,C_2,\,\ldots,\,C_n$ الجزيئات الكلية للغازات . وقيعة $C_1,\,C_2$ كما وجدت حسابيا بواسطة ماكسويل وبولتزسان يكون

$$\overline{C} = \sqrt{\frac{8RT}{\pi M}} = 1.59, \quad C = \sqrt{\frac{3PV}{M}} = \sqrt{\frac{3RT}{M}}$$

د ان كلا من \overline{C} cms and توجد علاقة بينهما بهذه المادلة \overline{C}

$$\frac{\overline{C}}{C_{rms}} = \sqrt{\frac{8}{3\pi}} = 0.921$$

.. متوسط السرعة = 0.921 × الجذر التربيعي لتوسط السرعة

Kinetic energy of Translation

الطاقة الكيناتيكية للإنتقال

الطاقة المرتبطة بجزيئات الغاز ما هي إلا ناتج من تحرك الجزيئات علي طول ثلاث متجهات محورية وهذا ما يعرف بالطاقة الحركية للإنتقال . ويمكن حسابها باستخدام المعادلة الحركية كالآتي :

$$PV = \frac{1}{3} \operatorname{mn} \overline{C}^2$$

وبالنسبة لواحد مول من غاز

$$PV = \frac{1}{3} mN_A \overline{C}^2 \qquad \text{or} \qquad = \frac{1}{3} M \overline{C}^2$$

وبالنسبة لواحد مول من غاز ميثالي PV = RT

$$\frac{1}{3}M\overline{C}^2 = RT$$

$$\frac{2}{2}(\frac{1}{2}M\overline{C}^2) = RT$$

$$E_K = \frac{1}{2} M \overline{C}^2 = \frac{3}{2} RT$$

وبالنسبة لجزئ منفرد يكون متوسط الطاقة الحركية

$$E_K = \frac{E_K}{N_A} = \frac{\frac{1}{2}}{3} \frac{R}{N_A} T$$

حيث $\frac{R}{N_A}$ تعرف بثابت بولتزمان $\frac{R}{N_A}$ mole ولهـذا فـإن

الطاقة الحركية لجزئ منفرد يمكن إيجاده على هذه الصورة .

$$E_K = \frac{3}{2} KT$$

هِ الله عند المناسط الجذر التربيعي للسرعة لغاز الأيدروجين عند

$$0.0^{\circ}C - 1$$

1-
$$u = \sqrt{\frac{3RT}{M}} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 10^3 \text{ g.m}^2/\text{s}^2.\text{K.mol} \times 273\text{k}}{2.016 \text{ g/mol}}}$$

= 1.84 × 10³ ms⁻¹

2-
$$u = \sqrt{\frac{3RT}{M}} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 10^3 \text{ g.m}^2 / \text{s}^2.\text{K.mol} \times 373\text{k}}{2.016 \text{ g/mol}}}$$

= $2.15 \times 10^3 \text{ ms}^{-1}$

K.E. =
$$\sqrt{\frac{3RT}{2N}} = \frac{3 \times 8.314 \text{ J/K.mol} \times 273}{2(6.022 \times 10^{23} \text{ mole cmle / mol})}$$

= 5.65 × 10⁻²¹ J/molecules

Mean Free Path

متوسط المر الحر

يعرف مدي متوسط المسافة الحرة القطوعة بين كل إصطدامين متتاليين بمتوسط المر الحر ويرمز له بالرمز λ فإذا تصورنا جزئ يسير بسرعة متوسطة \overline{C} سم/ثانية . وخلال فترة زمنية محدودة حدثت عدة اصطدامات للجزئ سواء حدث مع الجدار الاناء الحاوي له أو مع جزئ آخر / ونرمز له بالرمز (z) فأن متوسط المر الحر .

$$\lambda \text{ (cm collision}^{-1}) = \frac{C \text{ cm s}^{-1}}{Z_1 \text{ collision s}^{-1}}$$

(Collision diameter)

قطر التصادم

عندما يتقارب جزئ غاز بجزىء آخر فإنهما يصلا إني نقطة تلاقى ويحدث تنافر



شكل (٥) قطر التصادم للجزيئات

متبادل ويؤدي هذا التنافر إلي حركة عكسية على نفس طول الحركة . وأقرب نقطة تلاقي. أو التي يحدث عندها التلامس تعرف بقطر التصادم ويرمز لها بالرمز σ كما هو مبين بالشكل (5) وبالرغـــم من إهــال

حجــوم الغازات الميثالية طبقا لغرض النظرية الحركية ، إلا أنه يوجد أقطار تصادم مؤثرة ولها تنافر متبادل – وعلى العموم فإن جزيئات الغاز كروية الشكل ولكل منها قطر معين حيث تتراوح أنصاف أقطارها من $2 \times {}^{8}-10$ الي $4 \times {}^{8}-10$ عند الظروف العادية من درجات الحرارة والضغط ويمكن القول بــأن المسافة التي يحـدث عندها التصادم تكون مساوية للمسافة بين مركزي أنصاف أقطار الجزيئين .

والآن نسوق العلاقة التي تربط بين متوسط المسافة الحرة (Mean Free Path) وقطر التصادم (Collision diameter) وعدد الجزيئات لكل وحدة حجم . فلو تصورنا تحرك جزىء (A) خلال اسطوانة وهذه الاسطوانة لها قطر مساويا (20) كما في الشكل (6) .

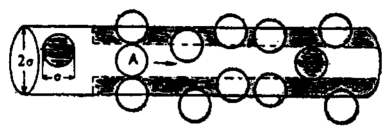
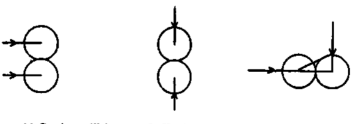


Fig.6: Path swept out by a molecule moving through a gas

إذا متوسط سرعة الجزىء \overline{C} cm s^{-1} في مسافة قدرها \overline{C} cm \overline{C} في واحد ثانية وخلال هذا التحرك يحدث تصادم مع جزئ آخر واقع داخيل هذه الأسطوانة . ولو أن طول الأسطوانة هو \overline{C} cm \overline{C} is عدد الجزيئات في الأسطوانة هو \overline{C} cm فيكون حجم الاسطوانة هو \overline{C} cm \overline{C} . إذا عدد الجزيئات في الاسطوانة يعطي بهذه العلاقة \overline{C} \overline{C} \overline{C} . حيث \overline{C} عدد الإصطدامات التي تحدث بواسطة الجزئ \overline{C} عمليا لكيل ثانية يكون مساويا للمقدار \overline{C} \overline{C} \overline{C} \overline{C} .

ونفترض أن الجزىء (A) يتحرك في جميع الإتجاهات وأن الجزيئات الأخرى في حالة سكون ومادام هذا فرض فإنها ليست حقيقة ، حيث أن كل الجزيئات تتحرك في سلوك عشوائي بمعنى أن كل الجزيئات تحدث تصادمات في جميع الاتجاهات . وعلى هذا فإنه يوجد ثلاثة أنواع من التصادم .

- (أ) تصادم جانبي متعرج Grazing Collision شكل (م)
 - (ب) تصادم رأسى Head on Collision شكل (ب)
- (ج) تصادم بزاوية قائمة عمودي Right angle collision شكل (c)



(a) Grazing collision

(b) Head on

(c) Right-angle

ولحساب عدد الاصطدامات الصحيحة فإنه من الضروري حساب حركة الجزيئات النسبية لكل شكل إصطدامه إلى الآخر. فقيمة السرعة السينية لحالة التصادم الجانبي للجزيئات صغير جدا وبالتالي يمكن إهمالها. وقيمة السرعة النسبية لحالة التصادم الرأسي (2c)، كما أن قيمة السرعة النسبية للتصادم ذي الزاوية الناتجة $\sqrt{2}$ و ومن الواضح عمليا فإن النوع (c) هو السائد والشائع. وعدد الاصدامات الفعلية بواسطة الجزئ (A) في واحد ثانية هي :

$$Zi = \sqrt{2} \pi \sigma^2 n \overline{C}$$
 instead of $\pi \sigma^2 n c$.
$$\lambda = \frac{\overline{C} \text{ cm s}^{-1}}{Z_1 \text{ collision s}^{-1}}$$

المادلة الأخيرة في المادلة الأخيرة المادلة المادلة الأخيرة المادلة المادلة المادلة المادلة الأخيرة المادلة ا

فان متوسط المسافة الحرة يكون : $ar{c}$

$$\lambda = \frac{\bar{c}}{\sqrt{2\pi\sigma^2 n\bar{c}}} \quad \text{or} \quad \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2 n}}$$

Collision number

عدد الصدمات

عدد الاصدامات التي يحدث الجزئ لكل ثانية تعرف بعدد الاصطدامات ويرمز لها

$$\overline{C} = \sqrt{\frac{8RT}{\pi M}}$$
 حيث $Z_i = \sqrt{2} \pi \sigma^2 \, nc$ بالرمز zi بالرمز

وحيث يوجد (n) جزئ لكل واحد سم 5 وكل الجزيئات تحدث (Z_{i}) لكبل ثانية ، وعدد الاصطدامات الكلية لكل ثانية لكل سم مكمب هو D_{i} ولإيجاد عدد الاصطدامات لكل ثانية لكل مكمب (Z_{i}) فإننا سوف نقسم المقدار D_{i} علي (D_{i}) لأن كبل اصطدامه تحدث بإشتراك جزيئين .

$$Z_{ii} = \frac{1}{2} n Z_i = \frac{1}{2} \sqrt{2} \pi \sigma^2 n^2 \bar{c}$$
$$= \frac{1}{2} \sqrt{2} \pi \sigma^2 n^2 \bar{c}$$

ومتوسط المسافة الحرة له علاقة باللزوجة ، η للغاز بهذه العلاقة الآتية : باستبدال الجذر التربيعي لمتوسط مربعة السرعة لـ \dot{c} فإن الملاقة الأخيرة تصبح

$$\lambda = \frac{3\eta}{0.921 \times d \times \sqrt{3RT}/M}$$
or
$$= \frac{\eta}{0.921} \sqrt{\frac{3}{Pd}}$$

وواضح من العلاقة الأخيرة من حساب اللزوجة ، الضغط والكثافة للفاز يؤدي لمحساب قيمة متوسط المسافة ، λ . ومن معرفة λ من العلاقة $\frac{1}{\sqrt{2\pi}\sigma^2}$ تؤدي لإيجاد عدد الاصطدامات .

مشال : احسب عدد الاصطدامات التي يمكن حدوثها في واحد ثانية لغاز الاكموجين في حجم قدره 1مث عند درجة حرارة 25°م وضغط جو مقداره $10.1 \times 10.1 \times 10^{-8}$ نيوتن متر $1.80 \times 1.81 \times 1.81$.

الحات $Z_{ii} = \frac{1}{\sqrt{2}} \pi \sigma^2 (n')^2 c$ من المادلة

وقيمة (n') ، عدد الجزيئات لكل سم3 للغاز نوجد أولا حساب عدد المولات للغــاز بالملاقة $n=rac{PV}{DT}$ ، ومن معلومية المقدار .

P =
$$101.3 \times 10^{3} \text{ Nm}^{-2}$$
, V = $1 \text{ cm}^{3} = 10^{4} = 10^{-6} \text{ m}^{3}$,
T = 298 K R = $8.314 \text{ Nm K}^{-1} \text{ mole}^{-1}$
n = $\frac{101.3 \times 10^{3} \times 10^{-6}}{9.214 \times 209}$

$$\bar{n} = \frac{101.3 \times 10^3 \times 10^{-6}}{8.314 \times 298} 6.02 \times 10^{23} = 2.46 \times 10^{19}$$
Now $\bar{C} = \sqrt{\frac{3RT}{\pi M}} = \sqrt{\frac{8 \times 8.314 \times 298}{3.14 \times 32 \times 10^{-3}}}$
 $= 4.44 \times 10^2 \, \text{ms}^{-1} = 4.44 \times 10^4 \, \text{cms}^{-1}$

and
$$\sigma$$
 = 1.81 × 10⁻⁸ cm

$$\therefore Z_{ii} = \frac{1}{\sqrt{2}} \times 3.14 (1.81 \times 10^{-8})^2 (2.46 \times 10^{19}) \times 4.44 \times 10^4$$
= 1.96 × 10²⁸ Collision s⁻¹ cm⁻³

مثال : اذا علم ان لزوجة غاز الايدروجين عند درجية الصغر المؤي تكسون $8.41 \times 10^{-6} {\rm kgm^{-1} s^{-1}}$ ، احسب متوسط المسافة الحرة لهذا الغاز عند هذه الدرجة وضغط جو مقداره $10^3 \times 121.3 \times 10^3$ نيوتين / متر² جو .

الحناء الحناء الحرة من العلاقة
$$\lambda = \frac{3\eta}{\overline{C}d}$$
 ومن $\lambda = \frac{3\eta}{\overline{C}d}$ ومن $\lambda = \frac{3\eta}{\overline{C}d}$ العلاقة الحرة من العلاقة $\lambda = \frac{8.41 \times 10^{-6} \text{ kg m1s}^{-1}}{6}$ $\overline{C} = \sqrt{\frac{8 \times 8.31 \times 273}{3.14 \times 2 \times 10^{-3}}} = 1.07 \times 10^3 \text{ m s}^{-1}$ and $\lambda = \frac{2 \times 10^{-3}}{0.0224} = 8.9 \times 10^{-2} \text{ kg m}^{-3}$ $\lambda = \frac{3 \times 8.41 \times 10^{-6}}{1.7 \times 10^3 \times 8.9 \times 10^{-2}} = 1.67 \times 10^{-7} \text{m}$

الحيود عن سلوك الفاز اليثالي - Deviations from Ideal Gas Behaviour

Hallwei ideal gas

Wallwei ideal gas

CO (100°C)

CO (100°C)

O 100 200 300

Fressure (step)

يعرف الغاز الميثالي بأنه الغاز الذي يطيع قانون بويل وشارل ولكتلة معينة من غاز ميثالي عند ثبوت الحرارة .

هذه هي الحقيقة بحيث أي زيادة أو نقص في الضغط فإنه يتبعه بقيمة مناسبة بالزيادة أو النقص في الحجم . وهذا يعني لو رسمنا علاقة بين كل من (PV) مقابل الضغط كما في الشكل (7) . نلاحظ أن الغاز اليثاني يأخذ خط أفقى موازي للمحور السيني . وبعمنى آخر فان الغازات الحقيقية (غير ميثالية)

فإنها تأخذ أشكالا مختلفة عند نفس الظروف من الضغط ودرجة الحرارة للغاز البثالي ، أو يحدث انحراف عن شكل الخط الأفقي للغاز البثالي . كما هو واضح من سلوك غاز ثاني اكسيد الكربون وغاز النيتروجين .

وسوف نتناول فيما يلي بعض النتائج المستخلصة من الملاحظات التجريبية عند بعض الظروف المختلفة .

أولا: عند ضغط منخفض At Law pressure

ثانیا: عند ضغط مرتفع At High pressure

ثالثا: تأثير درجات الحرارة Effect of Degree of temperature

وفيما يلى سوف نناقش هذه الظروف الثلاث

أولا: عند ضغط منخفض: كما هو ملاحظ من الشكل (7) عند الضغوط المنخفضة (الطرف الأيسر من المنحنى) نجد أن منحنيات الغازات الحقيقية (ثاني أكسيد الكربون، النيتروجين، الأيدروجين) بمقارنتها مع منحني الغاز الميثاني والذي يمثل بالخط المستقيم الموازي للمحور السيني تقل قيمة حاصل ضرب (PV) كلما ازدادت قيمة الضغط بالنسبة لغازي ثاني أكسيد الكربون والنيتروجين، في حين تزداد قيمة (PV) مع زيادة الضغط بالنسبة لغاز الأيدروجين سواء عند ضغسط منخفض أو مرتفع أي أن كل القيم لحاصل ضرب (PV) تقع أعلى خط منحنى الغاز الميثاني.

ثانيا: عند ضغط مرتفع: من الشكل السابق (7) يلاحظ عند ضغط مرتفع (100 ، 200 ، 300 ، 300 ، وضوح الأنحراف في الجانب الأيمن للشكل وتزداد باستمرار فوق خط الغاز الميثائي ، والحيود يلاحظ أكبر بالنسبة لغاز ثاني اكسيد الكربون معطيا نهاية صغري. وكذلك أيضا بالنسبة لغاز النيتروجين وتأخذ شكل نهاية صغري أيضا . حيث تبتي ثابتة بعض الوقت مع تغير الضغط ثم يبدأ المنحني في الارتفاع عند ضغوط مرتفعة يتعدى الخط الأفقي للغاز الميثالي ويكون حاصل ضرب (PV) أكبر مما هو متوقع عن الغاز الميثالي.

ثالثا: تأثير درجات الحرارة: يتضح من الشكل السابق (7) أن درجة الحرارة لها تأثير على سلوك الغاز غير الميثاني كما هو مبين علي الشكل من حاصل PV مقابل الضغط P عند درجتي حرارة °17م ، °100م . فنجد المنحني عنسد درجة حرارة ثابتة °17م لغازي ثاني أكسيد الكربون والنتروجين معطيان نهاية صغري . بالمقارنة بسلوكهما

عند درجة °100م . حيث يكون انخفاض النهاية الصغرى عند درجــة °17م اكـبر منـها عند درجة °100م .

كما نلاحظ أن هـذا الانخفاض لمنحني العلاقة (PV) سع (P) عند درجـة °17م وضغط 55 جو يبدأ عندها تحول الغاز الي سائل .

وعلى العموم فإن الانحراف عن الغاز اليثالي يظهر بوضوح عند ضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة وعندها تكون اسالة الغاز ممكنة .

الحيود عن الميثالية — معادلة فان درفال

Deviation from Ideality – van der Vaals equation رأينا عند ضغط مرتفع ودرجة حرارة منخفضة أن سلوك الغاز الحقيقي (غير الميثالي) ينحرف عن سلوك الغاز الميثالي ، وهذه الحقيقة مؤداها الي إفتراضين بناءا علي النظرية الحركية للغازات $(\frac{1}{2} \text{ nm } \text{ C}^{-2} = \text{PV})$ وهذان الأفتراضان هما :

1 - الحجم الكلي لجزيئات الغاز صغير جدا ويمكن إهماله بالمقارنة بحجم الاناء الحاوي له (الغراغ) ويعرف هذا الفراغ بالحجم الحر للغاز .

2 - لا يوجد قوى تجاذب أو تنافر بين جزيئات الغاز الميثالي . وقد لوحظ أن هذين الإفتراضيين غير منطبقين على الغاز الحقيقي وخصوصا عند ضغط مرتفع ودرجة حرارة عالية . ولهذا فإنه من الضروري الأخذ في الاعتبار الحجم الفعلي وأيضا قوى التجاذب أو التنافر المتبادلة بين جزيئات الغاز . لذا يازم إجراء تمديلات أو تصحيح للمعادلة العامة للغازات كي تلائم أيضا تطبيقها على الغازات الحقيقية وهي :

أ - تصحيح الحجم الناتج عن الحجم المحدود للجزيئات

Volume correction due to the finite size of the Molecules

نتيجة للضغط الواقع على الغاز فإننا نلاحظ جزيئات الغاز تصبح اكبئر قربا من بعضها البعض وتكون أكثر التصاقا مع زيادة الضغط الستعر ، مما يؤدي الي مقاومة عكسية بواسطة جزيئات الغاز نتيجة للضغط الواقع عليه . هذه الحقيقة ممكنة عندما تكون الجزيئات في حجم محدود . والحجم (V) المذكورة في معادلة الغاز الميثالي (V) هو عبارة عن الحجم الحر (V_{6m}) ، حيث جزيئات الغاز حرة وتتحرك بغمالية ، ولكن

(4) الحالة الفازية

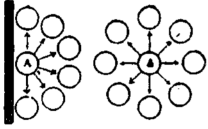
عندما تمثل الجزيئات حيزا محدودا من الحجم الكلى (V) . فأن الحجم الحر ($V_{\rm free}$) يجب أن يكون مساويا للفرق بين الحجم (V) وحجم الجزيئات Vmolecules .

$$V_{\rm free} = V - V_{\rm molecules}$$

وبالنسبة للغاز الميثاني V_{molecules} = Zeor ، واقترح فان درفال أن الحجم يجب ان يتغير الى هذه الصورة (V - b) حيث (b) الحجم الفعال لجزيئات الغاز ، ولنا أن نتذكـر أن (b) ليست الحجم الكلى لجزيئات الغاز ولكن نظريا وجد أنها تساوي تقريبا أربع مرات الحجم .

ب - تصحيح الضغط نتيجة لقوى التجاذب بين الجزيئات المتبادل Pressure correction due to the mutual attraction of the molecules

يؤدى قوى التجاذب بين جزيئات الغاز الى دور فعال عندما تلتصق الجزيئات حيث تقترب فيما بينها بواسطة ضاغط الغاز. نفترض الجزئ (A) داخيل الغاز ومحياط بجزيئات من جميع الاتجاهات شكل (b) فإن ناتج التجاذب الحادث على جرئ الغاز تكون المحصلة صفر.



Not inward force

molecule A in interior of the gas

No set force on

Fig. 8: Intermolecular force in a gas

ولو أن هذا الجزئ يقترب من الحائط الحاوي للغاز ، فإنه يحدث جندب أمامي نتيجة للإتزان غير البتزن للجزيئات شكل .(8)

فعندما يقترب الجزئ ويصطدم بالحائط فإن مثل هذه الاصطدام يساهم في الضغط الكلم للغاز ، وأما الجزيئات الأخرى في الغاز تبذل قوة تجاذب تميل الى منعلها من

حدوث ضغط ونلاحظ بالتال الى أن الضغط الظاهري يكون أقبل من الضغيط الحادث من الغاز البيثالي Pi بتيمة قدرها P' ، إذا

$$P = Pi - P'$$

وبالتالى فإن الضغط الكيناتيكي الحقيقي هو

$$P_i = P + P'$$

وقد وضع فان درفال أن جزء من الضغط الستخدم يستغل ضد قوى التجاذب الداخلي ويقل كلما زاد الحجم واقترح العلاقة الآتية لحساب الجذب الداخلي للجزيئات.

$$\mathbf{P}' = \frac{\mathbf{a}}{\mathbf{V}^2}$$

حيث (a) معامل التجاذب . أي ان التجاذب لوحدة الحجوم يكون ثابت لجزيئات الغاز الحقيقي ، وبالتالي الضغط المؤثر يمكن كتابته على هذه الصورة .

$$P_i = P + \frac{a}{V^2}$$

ولتصحيح كل من الضغط والحجم فإن معادلة الغاز المثالي لواحد مول من الغاز يمكن كتابتها على هذه الصورة

observed observed volume

$$(P + \frac{a}{V^2})$$
 $(V - b) = RT$
 $\begin{pmatrix} \text{kinetic pressure of a real gas} \end{pmatrix}$

وتسمي هذه المادلة بمعادلة فان درفال (1879) . وعلى هذه الصورة يمكن تطبيقها على مدي واسع من درجة الحرارة والضغط

ويمكن كتابة المعادلة لعدد من المولات كما يلى :

$$(P + \frac{an^2}{V^2})(V - nb) = n R T$$

وتسمى كل من (a & b) بثوابت فان درفال ، وعادة يكون تعيينها عملها بمقدار الانحراف عن معادلة الغاز الحقيقي تحت ظروف مناسبة من الحرارة والضغط حيث تأثير الحجم الجزيئى والتجاذب المتبادل واقع ومحسوس وقيم كل من هذه الثوابت وتأثيرها يعتمد على نوع الغاز وكذلك وحدات الضغط لكل نوع من الغاز . فلو عبرنا عن الضغط والحجم بالضغط الجوى وباللتر على التواني فإن (b) يكون وحداته لتر مول (a, b) لتر ويوضح الجدول (a, b) قيم كل من (a, b) لبعض الغازات .

ونلاحظ ان قيم كل من هذه الثوابت لبعض الغازات (a), (a) أن الغازات الأكثر إسالة هي التي لها قيمة عالية كما هو واضح من قيم ثاني أكسيد الكربون والأمونيا مقيسة بناءا على قوى التجاذب بين الغازات.

(1)	ل	و آ	جد

الثابت (b)	الثابت (a)	الغاز
²⁻ 10 × 2.66	0.244	هيدروجين
2,37	0.034	هيثيوم
3,18	1,360	اكسوجين
3,91	1,390	نيتروجين
4.27	3,590	ثاني اكسيد الكربون
3.71	4.170	أمونيا

مثال : وجد واحد مول من غاز يحتوي علي حجم قدره 1 لتر عند 25°م احسب الضغط الواقع (i) من معادلة الغاز الثالي (ii) وباستخدام معادل فان درفال صع الاعتبار الثابت (a) = $4.17 = 4.17 \times 10^{-2}$ لتر مول b ، b = a تساوي a

من معادلة الغاز البثالي

$$PV = nRT$$

n = 1 mole, R = 0.082 lit. atm K⁻¹ mole⁻¹, T = 298 K

$$\therefore P = \frac{1 \times 0.082 \times 298}{1} = 24.46 \text{ atm.}$$

من معادلة فان درفال

$$(P + \frac{an^2}{V^2})(V - nb) = nRT$$

 $(P + 4.17)(1 - 0.0371) = 0.0821 \times 298 = 21.24 atm$

Validity of van der Waal equation

مدى صلاحية فان درفال

الاختبار المهم لمرفة إمكانية صلاحية التصحيحات المؤثرة المقترحة لاشتقاق معادلة فان درفال لتطابقها مع الإشكال كما هو ملاحظ في شكل (7) ، ولإيجاد ذلك سوف نضرب طرفى المعادلة (معادلة فان درفال) ثم نعيد تشكيلها .

$$PV - Pb + \frac{a}{V} - \frac{ab}{V^2} = RT$$

كما يمكن كتابة المادلة في هذا الشكل

$$PV - Pb + \frac{a}{V} - \frac{ab}{V^2} = P_i V_i$$

حيث كلا من V_i, P_i يمثلان الضغط والحجم للغاز اليثالي .

Pb تكون صغير تكون V كبيرة وبالتالي الشق V والشق V كبيرة وبالتالي الشق V والشق V يمكن إهمالهما بالمقارنة مع الشق V حيث يمثلان تأثير التجاذب بين الجزيئات ، والمعادلة الأخيرة يمكن اختزالها على هذه الصورة .

$$PV + \frac{a}{V} = P_iV_i$$

حيث يكون الناتج PV للغاز الحقيقي عند ضغط منخفض أقسل من حاصل ضرب (PV) للغاز الميثالي كما هو واضح وملاحظ في الانحراف المفاجئ في رسم العلاقة $(V_i \ P_i)$ مقابل (P) في الشكل (P) لغازي ثاني أكسيد وغاز النيتروجين . كما يمكن تفسيرها على علاقة التجاذب الجزيئي للشق $(\frac{a}{V^2})$ في معادلة فان درفال . ولهذا عند انخفاض الضغط تكون الجزيئات بعيدة عن بعضها نسبيا وقوى التجاذب سائدة عن قوى التنافر .

عند ضغط عالى : عندما يكون الضغط (P) عالي والحجم (\overline{V}) صغير فيكون الشق $\frac{ab}{V}$ والثق $\frac{ab}{V^2}$ يمكن إهمالهما بالمقارنة (Pb) وتصبح المعادلة الأساسية علي النحو التالي :

$$PV - Pb = V_i P_i$$

or $PV = V_i P_i + Pb$

حيث يكون الناتج PV اكبر بكثير من حاصل ضرب $(V_i P_i)$ للغاز الميشالي كما هو ملموس من الأشكال الثلاث (V) وهذا التغير يرجع الى الشق (P) (حجم الجزيشات أو قوى التنافر).

ومن الملاحظ أن المتجهين $(\frac{a}{V})$ قوى المتجاذب والمتجهة (Pb) قوى المتنافر يعملان في التجاهين متضادين . كما ان $(\frac{a}{V})$ هي السائدة عن ضغط منخفض ونجد أن (Pb) هي السائدة عند ضغط عال . ولهذا من المؤكد عند بعض الضغوط الوسطية صوف يكونان متوازنان تماما وعند هذه النقطة يكون كل من معادلة فان درفال ومعادلة الغاز المثالي متماثلان .

(4) الحالة الغازية

عند درجات حرارة عالية : نجد ان الغناز يتأثر بشدة ارتفاع درجة الحرارة وبذلك تكون قيمة $\binom{ab}{V^2}$) كبيرة جدا وعليه نجد قيم كل من $\binom{a}{V}$), (b) صغيرة جدا . ويمكن إهمالها وتصبح معادلة فأن درفال تتبع القانون العام للغازات وتختزل الى $V^2 = V^2$ ، وبذلك كل الغازات الحقيقية تتبع القانون العام للغازات .

هذا السلوك يتوافق مع الافتراضات التي وضعت مسبقا ان الغاز الحقيقسي يشابه في سلوكه الغاز اليثالي تحت درجات حرارة عالية نسبيا .

خصوصية سلوك الأيدروجين Exceptional Behaviour of Hydrogen

ترجع خصوصية سلوك غباز الأيدروجين لصغر كتلته معا يؤدي الي إهمال قوى التجاذب بين الجزيئات ، وبالتالي يمكن إهمال كل من $\left(\frac{a}{V^2}\right)$ ، $\left(\frac{a}{V}\right)$ في المادلة الأساسية لِمادلة فان درفال وتؤول الي

$$PV - Pb = V_i P_i$$

 $PV = V_i P_i + Pb$

مما يدل علي أنه في حالة الأيدورجين خاصة فنجد عند ضغط منخفض ان حاصل ضرب القيمة (PV) اكبر من حاصل ضرب القيمة (PV) بالمقدار PV).

الظاهرة الحرجة -- المنحنيات الأيزوثيرمالية.

Critical phenomena - Isothermal curves

درس أندروز (1869) سلوك ثاني أكسيد الكربون عند درجات حرارة مختلفة تتراوح بين 13.1°م وحتى 50°م برسم العلاقسة (P) مقابل (V) عند ثبوت درجة الحرارة بتغير كل من الضغط مع الحجم ويوضح الشكل (P) النتائج التي حصل عليها . فعند درجة حرارة 50°م فإن منحنى التغير للضغط مع الحجم يشبه الي حسد كبير سلوك الغاز المثالي بينما في دراسته عند درجة حرارة 18°م لاحظ جزء أفتي في المنحنسى عند النقطة (F) وبتوالي تدرج درجات الحرارة الي أدني فإن الجزئ الأفقى يظهر بوضوح في المنحنيات فعند درجة حرارة 50°م ، فنجد الجزئ (AB) على المنحنى يمشل ضغط بخار ثاني



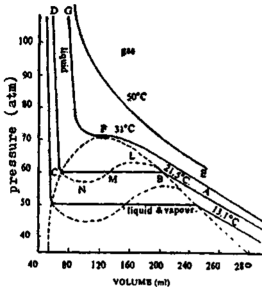


Fig. 9: Isotherms of CO2 at different temperature.

أكسيد الكربون وتبدأ إسالة غاز ثاني في الظهور عند النقطة (B) ، ويظل المنحني في مرحلة أفتية ، بينما يتغير الغاز الي سائل عند ثبوت الضغط وعند النقطة (C) تكون إسالة الغاز ثامة ، ويرتفع المنحني وهو الجزء (CD) تقريبا عموديا . موضحا نقص بسيط في الحجم مع زيادة الضغط والتي تكون صفة للسائل . وثبت من كل صفة للسائل . وثبت من كل هذه الاعتبارات أنه عند أي نقطة خلال مساحة القطع

المكافئ والمبينة بالخط المنقطع أن كلا من بخار الغاز والسائل موجودين ، بينما خارج هذه المساحة أما سائل فقط أو غاز فقط .

ويشير منحني الايزوثيرم (EFG) الحد الفاصل بين الحالة الغازية والحالة السائلة الثاني اكسيد الكربون ، فعند النقطة (F) يختفى التعييز بين حالة السائل والحالة البخارية نثاني اكسيد الكربون أي النقطة (F) تسعى الحالة الحرجة لثاني اكسيد الكربون ودرجة الحرارة الحرجة . ومنحنى الايزوثيرم البذي يعبر خلال هذه النقطة يعسى بالمنحني الحرج .

والظاهرة الحرجة التي توحظت بواسطة اندروز لثاني اكسيد الكربون يمكن ان يلاحظها لاي غاز آخر. كما ان منحني الايزوثيرم يعتبر مهيز لاي غاز وتعرف النقطة الحرجة لاي غاز "بانها تلك النقطة التي عندها درجة الحرارة ادني من هذه الدرجة الزيادة المستمرة في الضغط علي الغاز يؤدي الي اسائته وأعلى من هذه الدرجة لا يمكن إسالة الغاز مهما كان الضغط الواقع عليه ". والضغط الحرج " الضغط اللازم لأسالة غاز عند درجة حرارة حرجة ".

تطبيقات معادلة فان درفال للظاهرة الحرجة

Application of Vander Waal Equation to Critical Phenomena

معادلة فان درفال لواحد مول من غاز

$$(P + \frac{a}{V^2})(V - b) = RT$$

بضرب طرفي المعادلة والتعديل في مقدار (V) يمكن كتابتها بهذه الصورة $V^3 - (\frac{RT}{P} + b \) \ V^2 + \frac{a}{P} \ V - \frac{ab}{P} = zero$

نلاحظ أن هذه المادلة تكميبية في الحجم (V) ، وربما تأخذ ثلاثة جذور حقيقة أو ثلاثة جذور واحد حقيقي واثنين تصوري . وبمعنى آخر لإعطاء قيم للضغط ، الحجم ودرجة الحرارة (T, V, P) على التوالي ربما اما نأخذ ثلاثة قيم حقيقية او قيمة واحدة حِقيقية . هذا السلوك أكتشف بواسطة معادلة فان درفال وبسهولة يمكن فهمه من منحنيات الايزوثيرم لثاني أكسيد الكربون شكل (9) . بناءً على الشرح السابق للمنحنيات عند درجات الحرارة °50م ، وحتى °31.5م وأضاف رسم آخر بين الضغط والحجم وحصل على منحنيات ايزوثيرمالية نظرية لثانى أكسيد الكربون أدنى النقطة الحرجة بدون كسر حاد في المنحنى . ونجد أن الجزء الأفقى للمنحنى الايزوثيرمالي قد استبدل بجزء متموج الشكل وأشار إليها بالخط المنقطع . مثال ذلك منحنى الايزوثيرم النظري عند 21.5° ميين بالنحنى الستمر ABLMNCD فبالنظر على هذا المنحنسي نجد أنه عند أي درجة حرارة أدنى من الدرجة الحرجة ثلاثة قيم للحجم لقيمة واحدة للضغط، هذه النقط الثلاث يمكن ملاحظتهم عند النقاط (M, B, C) على منحنى درجة الحرارة 21.5°م وكلما رفعنا درجة الحرارة نلاحظ أن شكل المنحني يقبل ويصل في النهاية ان القيم الثلاث تصبح نقطة واحدة عند القطة (F) ، وعندها تكون الجذور الثلاثة لمادلة فان درفال تصبح متشابه ، وحجم السائل يكون مساويا لحجم المادة للغاز ، وبالتالي لا يوجد تمييز بين درجات السائل والغاز ووجود المادة عند هذه النقطة في تلك الظروف تسمى بالظروف الحرجة ، (درجة الحرارة الحرجة ، الضغط الحرج ، الحجم الحرج) . إذا بعمل ظروف خاصة عند مثل هذه النقطة الحرجة فان معادلة فان درفال تصبح الجذور متساوية وعليه يمكن حساب قيم الثوابت .

(4) العالة الغازية

من المعلوم عند النقطة الحرجة نجد ان الحجم الحرجة مساويا (Vc) للجذور الثلاثة لمادلة فان درفال أي أن :

$$V = V_c$$
 and $(V - V_c)^3 = zero$

or
$$V^3 - 3 V_c V^2 + 3 V_c^2 V - V_c^3 = zero$$
 -2

 $P=\ P_c\ \&\ T=T_c$ هذه المادلة يجب أن تكون متماثلة مع معادلة فان درفال عند (الحرارة الحرجة والضغط الحرجة) على الترتيب. إذا

$$V^{3} - \left(b + \frac{RT_{c}}{P_{c}}\right)V^{2} + \left(\frac{a}{P_{c}}\right)V - \frac{ab}{P_{c}} = zero$$

وبمساواة معامل الحجم (V) في المادلتين (3, 2) فإن

$$3V_c^2 = b + \frac{RT_c}{P_c}$$

$$3V_c^2 = \frac{a}{P_c}$$
 -5

$$V_c^3 = \frac{ab}{P_c} - 6$$

من المعادلتين 5,6

$$V_c = 3 b$$

باستبدال قيمة الحجم في المادلة (5) نحصل علي $P_c = \frac{a}{27h^2}$

$$P_c = \frac{a}{27b^2}$$

(4) في المادلة P_c في المادلة أي وبالاستبدال قيمة كل من وبالاستبدال قيمة كل من P_c نجد أن

$$T_c = \frac{8a}{27Rb}$$

وبمعرفة قيم الثوابت (a, b) من الانحراف لقانون الفازات فإنه يمكن حساب الثوابت الحرجة ، وكذلك كيل من To, Po ومن السهل حسابهم عمليا وربعا يمكن تطويعهم لحساب الثوابت (a, b).

$$a = 3 V_c^3 P_c$$
, and $b = \frac{V_c}{3}$

التجربة العملية لتعيين الثوابت الحرجة

Experimental determination of critical constants

1 - تعيين درجة الحرارة الحرجة - Determination of critical temperature

يمكن قياس درجة الحرارة الحرجة باستخدام جهاز كوجنيارد - دي - لاتور (Cogniard de La Tour's) كما هو مبين في الشكــــل (10) الذي يتكون من انبوبة زجاجية علي حرف (U) يوجد في أحد طرفيها انتفاخ به السائل المراد تعيين درجة حرارته الحرجة ، يكون الجزء الثاني معتلئا بالزئبق ويكون الطرف العلوي من الجهاز

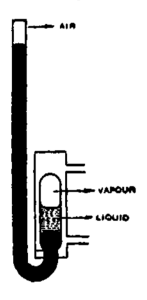


Fig. 10: Observation of critical temperature.

ملحوما مع ترك كمية قليلة من الهدواء تعمل كمانوستر ، ويوجد حول الانتفاخ غلاف خارجي يمكن بواسطته رفع درجة حرارة السائل وبخاره تدريجيا حتي تصل الي النقطة التي عندها يصبح الحد الفاصل بين البخار والسائل باهتا ثم يختفي تاركا محتوي الانتفاخ متجانسا ، وعندما نسمح للانتفاخ لكي يبرد مرة أخري سوف يكون ضباب أولا ثم يستقر بسرعة مع ظهور سطح فاصل مرة ثانية . تكرر تلك العملية عدة مرات ، تسخين ثم تبريد وهكذا ثم نسجل درجات الحرارة التي عندها يحدث اختفاء السطح الفاصل واعادة تكوينه مرة اخري في الانتفاخ ، ثم يؤخذ المتوسط . ويكون هو عبارة عن درجة الحرارة الحرجة ، ويمكن تحديد الضغط الحرج عن طريق ارتفاع الزئبق في ويمكن تحديد الضغط الحرج عن طريق ارتفاع الزئبق في المانومتر عند درجة الحرارة الحرجة .

Critical Volume

2 – تعيين الحجم الحرج

يعتبر تعيين الحجم الحرج اكثر صعوبة الي حد ما ، ولكن يمكن تعييف باستخدام قاعدة افترضت بواسطة كايلتيت وماثياس والتي تنص " علي ان متوسط قيم الكثافة لسائل والبخار المشبع بالنسبة لأي مادة مستقرة يكون دالة خطية لدرجة الحرارة ".

فإذا كانت đ_v, d_t هما كثافتا السائل والبخسار المشبع عند الاتبزان ، فان متوسط الكثافات طبقا للقاعدة هي :

$$\frac{1}{2}\left(d_{L}+d_{v}\right)=a+b\,t$$

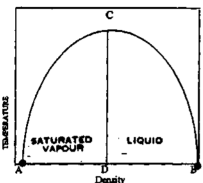


Fig. 11: Observation of critical density of

حيث (b, a) ثوابت ، t درجة الحرارة . وتعتمد هذه الطريقة علي قياس كثافتي السائل وبخاره عند درجات حرارة متمددة قرب النقطة الحرجة وبرسم علاقة بيانية كما في الشكل (11) يبسين المجموعتين من الكثافة مقابل درجة الحرارة القابلة وتعطي النقاط على المنحني AC قيم كثافات الأبخرة المشبعة وعلى النحنى BC كثافات السائل عند درجات

الحرارة المتعددة وبتقابل المنحنيان عند النقطة (C) التي ترادف درجسة الحرارة الحرجة والتي عندها يصبح السائل والبخار متماثلين وحينئذ سوف تعطي النقطة C الكثافة الحرجة ، ويمكن حينئذ تميين الحجم الحرج من معرفة الكثافة الحرجة .

جدول (2) بعض قيم الثوابت الحرجة لبعض الغازات الشائعة

الحجم الحرج	الضغط الحرج (جو)	درجة الحرارة الحرجة	الفاز
60	2.26	5,2	هيليوم
68	12.80	33.2	هيدروجين
90	33,50	126	نتروجين
74	49.70	154.2	اكسجين
95	73.00	304.2	ثانى اكسيد الكربون
89	81,50	324.1	كلوريد الهيدروجين
72	1112,3	406	النشادر
124	76.10	403.3	الكلور
125	77.6	430.3	ثانى اكسيد الكبريت

مثال : احسب الثوابت (a, b) من معادلة فان درفال بالنسبة لواحد مول من أول أكسيد الكربون عند °27 م وحجم قدره 137.5 مل ، علما بأن درجة حرارته الحرجة - 141°م ، ضغط حرج 35.9 جو .

الحلـــــ

تستخدم القوانين التالية بالنسبة لدرجة الحرارة الحرجة والضغط الحرج وهما مستنبطان من معادلة فان درفال .

باستبدال قيمة الحجم في المعادلة (5) نحصل على

درجة الحرارة الحرجة
$$T_c = \frac{8a}{27Rb}$$
 -i

(4) ي المادلة P_c , V_c ي المادلة وبالاستبدال قيمة كل من

نجد أن

الضغط الحري
$$P_c = \frac{a}{27b^2}$$
 -ii

بتسمة (i) علي (ii) نحصل علي

$$\frac{T_c}{P_c} = \frac{8b}{R}$$
 -iii

 $T_c = 273 - 141 = 132 \text{ K}, P_c = 35.9 \text{ atm}$

بالاستبدال في المعادلة (iii) نجد أن :

$$b = \frac{R T_c}{8P_c} = \frac{0.082 \times 132}{8 \times 35.9} = 3.77 \times 10^{-2} \text{ Litre mole}^{-1}$$

. (a) نحصل على قيمة الثابت (b), (P_c) وبالتعويض في المعادلة (ii) من معرفة (b), (P_c) معرفة $a = P_c \times 27 \times b^2 = 35.9 \times 27 \times (3.77 \times 10^{-2})^2 = 1.38 \text{ Litre}^2 \text{ atm } \text{ mole}^{-2}$

: معادلة فان درفال حيث ان قيمتي الثوابت (a, b) تم حسابهما
$$T = 273 + 27 = 300 \text{ K},$$
 $V = 137.5 \text{ ml} = 0.1375 \text{ Litre}$
$$(P + \frac{1.38}{(0.1375)^2}) \times (0.1375 - 3.77 \times 10^{-2}) = 0.821 \times 300$$

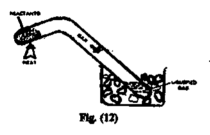
$$P = 173.80 \text{ atm}$$

Liquification of Gases

اسالة الغازات

يتضح من دراسة الظواهر الحرجة أنه يمكن إسالة الفازات ، بشرط ان تكون درجات الحرارة أدني من درجة حرارتها الحرجة وذلك بتأثير ضغوط عالية وحيث أن ما يعرف بالغازات الدائمة He, H2, H2, O2 لها درجات حرارة حرجة منخفضة جدا ، فقط أمكن تطبيق طرق خاصة عند درجات حرارة أدنى من درجات حرارتها الحرجة . ومن المعلوم ان كمية الطاقة الحركة للغازات عالية جدا وجزيئاتها في حركة مستعرة سريعة وعشوائية ، بينما يتميز السائل عن الغاز بقوة التجاذب وقوة التصاق اكبر ، بحيث يتهيأ لها وزن وحجم معلوم . وبالتالي لا تصبح حرية الحركة مثلما توجد في حالات الغازات ، وعلى العموم فأن خفض درجة حرارة الغاز ، يؤدي الي تقليل الطاقة الحركية لجزيئات ، كما ان الضغط يؤدي في النهاية الي حدوث تلاصق بينها ، وعندئذ يمكن تحويل الفاز الي صائل .

ولكن كان فاراداي (1823) او من قام بدراسة منتظمة لاسالة الغازات ، حيث تمكن



من إسالة العديد من الغازات وذلك بزيادة الضغط وخفض درجة حرارته ، واستخدام مخاليط مبردة ، حيث استخدم هذا الجهاز البسط الموضح بالشكل (12) وهو أنبوبة زجاجية على شكل حرف (U) وضع المادة في احد طرفيها وقام بتسخينه في حين يكون

الطرف الآخر مغموسا في مخلوط مبرد ، وعند تصاعد الغاز داخل الأنبوبة نتيجة التسخين نلاحظ زيادة في الضغط ويهرب الغاز الي الطرف الآخــر من الأنبوبة والغمس في المخلوط المبرد ، فيتحول جزء من الغاز نتيجة لزيادة الضغط وانخفاض درجة حرارته الي الحالة السائلة .

 Cl_2 , H_2S , CO_2 , SO_2 , NH_3 غاز المنازات مثل المنازات مثل المنازات مثل المنازات مثل بعض المنازات مثل المنازات مثل المنازات مثل ولائلة بعض المنازات مثل وpermanent gases مع العلم بأن فاراداي استخدم ضغطا قدره 3000 مم زئبق .

وكما سبق الاشارة اليه لكي نصل الي اسالة الغاز ، فانه يلزم تبريد الغاز ما دون درجة الحرارة الحرجة للغاز . ولكن فاراداي فشل في الوصول الي هذه الدرجة من الحرارة الحرجة لانخفاضها الكبير .

Pictet method

طريقة بكتيت (1877)

ولقد نجح هذا العالم في اسالة الاكسجين والهيدروجين وذلك بطريقة تتابعية في التبريد . فعند تبخير سائل غازي تبخيرا سريعا أمكن الوصول على درجة الحرارة منخفضة فعثلا عند تبخير ثاني أكسيد الكربون السائل أمكنه الحصول علي درجة حرارة SO_2 وهذه الدرجة كافية لإسالة غاز SO_2 وعند تبخير SO_2 أمكنه الوصول الي درجة حرارة SO_2 وهذه الدرجة كافية لإسالة غاز SO_2 وقد أمكنه التوصل الي درجات حرارة أدني من ذلك تصل الي SO_2 للاكسجين SO_3 للنيون ، SO_3 للهيدروجين SO_3 للهيدروجين SO_3 للهيليوم وذلك باستخدام الضغط والتبريد المتتابع .

ويمكن التوضيح بطريقة التتابع (الضغط- التبريد) المستمر بإحدى الطرق التالية :

الستخدام تأثير جول Lind-Hampson's (1895) باستخدام تأثير جول طومسون للتبريد (Joule-Thomson effect) .

2 - طريقة كلود - هيلان Cloud - Haylan's method والتي تعتمد علي الادياباتي (الفجائي) . adiabatic exansion

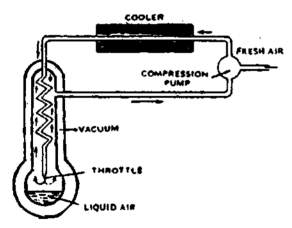


Fig. 13: Linde's Apparatus for the liquefaction of air

الطريقة الاولى:

يضغط الهواء الخالي من ثاني أكسيد الكربون والمواد العضوية والرطوبة حيث يمرر الهدواء المضغوط أني أنبوبة حلزونية تحت ضغط قدرة موف تنخفض ويبرد الغاز ، والسبب في ذلك أنه عند عملية التمدد سوف يستغل

الغاز جزءا من طاقته الداخلية للتغلب على قوي التجاذب بين الجزيئات الناشئة عن الضغط العالى ، فيبرد الهواء ولقد نجح ليند في إسالة بعض الغازات مثل N_b , O_2 ولكن عند ظروف درجة الحرارة العادية لا يمكن إسالة بعض الغازات مثل He, H_2 حيث تبين فيما بعد انه بزيادة الضغط ترتفع درجة حرارتهما .

الطريقة الثانية - كلود:

في هذه الطريقة يسمح للهواء المضغوط لكي يعمل شغلا ميكانيكيا ولهذا فسان التبريد سيكون اكبر بالمقارنة بما يحدث في الطريقة الاولي ، وبهذه الطريقة أمكن التوصل الي إسالة لجميع الغازات ، حتى انه في الآونة الأخيرة (1908) توصل العالم كمرلينغ أونيس Kammerlingh Onnes الي إسالة غاز الهيليوم .

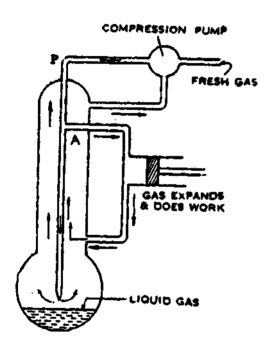


Fig. (14): Claude's apparatus for the liquefaction of gases.

وتتضح طريقة التشغيل بالشكل (14) حيث يشغل الهيواء بضاغط فيمسر خيلال الانبوبة (P) وينتقل الهيواء الي النطقة (A) حيث يتمدد الغاز ويعمل شغلا علي مكبس في آلة شم يضغط الغياز ميرة أخيرى بواسطة المكبس الالي حيث يذهب ثانية الي غرفة الاسالة .

وباستخدام ضاغط الهدواه مرة أخرى ، فانه سيمر خلال الأنبوبة ليصل الي منطقة الغاز السائل . اما ما يتبقى من غاز فسوف يستحب مدرة اخدى بواسطة مكبس ساحب ، وتتوال

هذه العملية عدد مرات حتى نصل في النهاية الى مراحل مختلفة من التبريد .

ولازالت الطرق والتجارب المعلية والعملية مستمرة بهدف إيجاد أفضل الطرق المعلية والعلمية لإسالة الغازات ، ففي عام (1937) توصل العالمان ديباي جياك الي طريقة أفضل للتبريد وهي إزالة المغناطيسية الاديباتية وذلك باستخدام مواد ممغنطة ولقد أمكن باستخدام مواد بارامغناطيسية مثل كبريتات الجادولينيوم وفلوريد السيريوم . وتبين أنهما أفضل بكثير من المواد الحديدو – مغناطيسية (ferromagnetic) .

أسئلة على باب الغازات

- $^{\circ}$ عين وحدات قيمة (R) في المادلة العامة للغازات $^{\circ}$
- 2 اذكر فروض النظرية الحركية للغازات ، ثم أشتق المعادلة الكيناتيكية وبين كيف يمكن اشتقاق كل من قانون بويل ، قانون شارل ، قانون أفوجادرو ، قانون جراهام للانتشار من معادلة النظرية الحركية ؟
- 3 ماذا يعنى بمتوسط ومعدل الجذر الـتربيعي للسرعة لجزيشات غاز كيف تستطيع ماذا يعنى بمتوسط ومعدل المخدر المتربيعي عند درجة حرارة 200°م مقدرة (ms).
- 4 احسب درجة الحرارة اللازمة بالسرعة القدرة (rms) لغاز النـتروجين الـتي تسـاوي 100 متر/ثانية .
- حرف كل من عدد الضربات ، متوسط المسافة الحرة ، كيف يعكن حساب عدد الضربات/ثانية/سم 6 لغاز الأيدروجين عند معدل الضغط ودرجة الحرارة (STP) علما بأن نصف قطر الصدمة يساوي 2.24×10^{-8} .
- 6 عرف ماهو الغاز الميثالي ، ماهي مسببات انحراف الغاز الحقيقي عن سلوك الغاز الميثالي ، كيف يمكن إيجاد معادل فإن درفال ، وحساب الشابت الحرج للغاز مستخدما معادلة فإن درفال .
- 7 أحسب الضغط اللازم لواحد مول من غاز الأمونيا عندما يحتمل واحد مول لـتر عنـد $^{\circ}$ 25°م بفرض : أ سلوكه مسلكا ميثاليا . ب باستخدام معادلة فان درفال علما بان $^{\circ}$ b = 0.03707 lit mole $^{-1}$, a = 4.17 lit $^{\circ}$ atm mol $^{-1}$ بان
 - 8 اكتب عن: أ إسالة الغازات.
 - ب الظاهرة الحرجة .
 - جـ عرف النقطة الحرجة لكل من الحرارة ، الضغط ، الحجم ؟ د اشرح بالتفصيل المنحنيات الأيزوثيرمالية لأندروز ؟

اللبتات الجاليتين

الماليل

يعرف المحلول بأنه المخلوط المتجانس لمواد كيميائية مختلفة التي تأخذ نفس التركيب الكيميائي والصفات الفيزيائية في أى لحظة . فالمحلول المكون من مادتين يسمي بالمحلول المزدوج . مثال ذلك محلول مكون من كحول وماء . والمادة التي توجد بكمية اكثر في المحلول تسمى عادة بالمذيب ، بينما المادة الأخبرى والتي توجد بكمية أقبل بالمذاب . وعند الوصول الي حالة إتزان في الكميات بين المذيب والمذاب فإنه لا يوجد حد فاصل بين المذيب والمذاب فأيهما مذاب أو مذيب . والأرجح الرجوع الي ماهو له ثابت عزل أكبر (Dielectric constant) . والمخلوط كما هو مبين في الجدول (1) وهو يبين المخاليط العامة والشائمة .

Table (1) Examples of binary solution

Solute	Solvent	Example
Gas	Gas	Mixtwre of gases; air
Gas	Liquid	CO ₂ in Water
Liquid	Liquid	Alc./Waer
_ Solid	Liquid	Salt/ Water

Solution of gases in gases

مخاليط غاز في غاز

عندما يختلط غاز مع غاز بشرط عد تفاعلهما كيميائيا ويختلطا خلطا متجانسا . ففى الحقيقة كل الغازات تذوب مع بعضها في كل النسب ، وعلي ذلك يكونا مخلوطا غازيا بغض النظر الي الكثافة لهما . مثال ذلك لو نقطة من بروم وضعت في اناء كبير ، فإن بخار نقطة البروم سترتفع لتملأ كل أركان الإناء بطريقة الانتشار علما بأن البروم أثقل عدة مرات من الهواء والصفات الفيزيائية للمخاليط الغازية مضافة تقريبا شريطة أن مجموعة الضغط الكلي لا يزيد عن مجموعة الضغوط الجزيئية والضغط الجزئي والكلي لمحلول الغازات يحكم بقانون دالتون للضغوط الجزيئية كما أن التركيزات للفازات تقاس بضغطها الجزئي في المخلوط .

Solubility of gases in Liquids

or

ذوبانية الغازات في السوائل:

تذوب الغازات في السوائل لتكون محلول حقيقي . وتعتمد إذابة الغازات المختلفة في السوائل على طبيعة الغازات والمذيبات ، الحرارة والضغط .

هنرى (1803) درس إذابة الغازات المختلفة في السوائل المختلفة عند ثبوت الحرارة مع اختلاف الضغط واكتشف العلاقة التي سميت بقانون هنري والذي تنص "علي ان إذابة الغاز في حجم معين لسائل عند ثبوت الحرارة تتناسب مباشرة لضغط الغاز فوق السائل ".

ورياضيات فقانون هنري يمكن التعبير عنه:

 X_{solute} \propto P_{solute} X_{solute} = $K P_{\text{solute}}$

حيث (X_{soluto}) الـتركيز (بالكسر الجزئي) للغاز المذاب في السائل عند ضغط المذاب، K ثابت التناسب . وقانون هنري يمكن وضعه على هذا الشكل .

$$P_{\text{solute}} = K_H \ X_{\text{solute}}$$
 Where
$$K_H = \frac{1}{K}$$
 -1

وتسمى بثابت قانون هنري وقيمة (K_H) تعتمد على طبيعة الغاز والذيب ودرجة الحرارة والوحدات المطبقة للتعبير في P_{solvis} .

وحيثما يوجد العديد من الغازات تذوب تلقائيا في مذيب فتكون المعادلة (1) مطبقة لكل غاز علي حده. ويمكن أن نعرف ذلك أن "إذابة أي غاز في مخلوط غازى يتناسب طرديا مع ضغطه الجزئي له في المخلوط كما ان ثابت التناسب (K) يختلف مع اختلاف الغاز.

0.1 0.2 0.3

Molarity of HCl gas

Fig. (1) solubility of HCl

وصحة قانون هنري يمكن توضيحه في الشكل (1) لإذابة يد كل في البنزين الجاف عند 30 م . فقانون هنري يكون مطبق للمحلول المخفف حيث رأي انحراف في الغاز الذي يذوب بشدة في المذيب لأنه يتفاعل كيميائيا مع المذيب أو يتأين. مثال ذلك إذابة ثاني اكسيد الكبريت، الكلوريد،

البروميد، كلوريد هيدروجين ، ثاني اكسيد النتروجين في الماء فنجيد انحرافا عن قانون هنرى وعلي ذلك لو أن كمية من غاز تكون موجودة في محلول في حالة حرة أو مرتبطة ، فمن الملاحظ ان هذه الكمية تزيد في نسبة ضغط الغياز كميا هو مطلوب في العلاقة (1) . وذوبانية أي غاز في سائل تقل مع زيادة درجة الحرارة كما وجد من معادلة هنري، كذلك نفس الغاز يهرب من الغاز عند غليان السائل وهذه ليست حقيقة يمكن تطبيقها علي كل الغازات، حيث يوجد بعض الغازات تذوب في السائل عند درجة حرارة عالية ومن أمثلته غاز كلوريد الايدروجين وليس من السهل إخراجه من السائل بواسطة التسخين. حيث يزداد تركيز يد كل في السائل بالتسخين ونحصل في النهاية على تركيز قدره 20٪.

أ - محاليل السوائل في السوائل : Solution of liquids in liquids محاليل السوائل يمكن أن تقسم الي ثلاثة مجموعات

أنظمة السوائل في السوائل

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
نظام (3)	نظام (2)	نظام (1)
محاليل لها صفة عديمة	محاليل لها صفة الاذابة	محاليل لها صفة الاذابة الكاملة
الاذابة عمليا مثل البنزين	الجزئية مثـل الغينــول في	بجميع النسب كما في إذابة بنزين
– ماء ، كيروسين – ماء.	الماء ، الانيلين والهكسان	 طولوين او الماء في الكحول.

نظام واحد – محاليل ذات إذابة كاملة : Completely miscible liquids ، المخاليط المزدوجة للمركبات المذابة كاملا . تنقسم الي قسمين محاليل ميثالية ، محاليل غير ميثالية .

المحاليل المثالية:

يعرف المحاليل المثالية الـذي لا تتغير صفاته الفيزيائية أو الكيميائية عند كل الظروف من الحرارة والضغط والـتركيز " أي أن $a_A = X_B$, $a_A = X_A$ ويعـرف ثيرموديناميكا انه في تكوين المحلول الميثالي لا يحدث تغيير في الانثالبي او الحجم .

$$\Delta H = 0$$
 , $\Delta V = 0$; i.e.

والضغط البخاري للمحلول يعطي صورة مبسطة حول سلوكه بالإضافة إلى تلك الصفات الثيرموديناميكية . ولهذا السبب نحن الآن نراعي الضغط البخاري لكل من المحلول الميثالي والحقيقي .

الضغط البخاري للمحلول المثالي: Vapour pressure of ideal solutions

نعتبر السائل A والسائل B يذوبان مع بعضهما بكل النسب ليكونا محاليل ميثالية وهما محلولان غير اليكتروليتين ومتطايران وقد وجد عمليان ان الضغط البخاري لكل مركبة علي حدة في المحاليل الميثالية يتناسب مع النشاطية (الفعالية) (a) وحيـث ان المحاليل ميثالية فإن $a_A = X_A$ وكذلك $a_B = X_B$. ولهذا .

$$P_A \propto X_A$$
 or $P_A = P_A^0 X_A$ -2

and
$$P_B \propto X_B$$
 or $P_B = P_B^o X_B$ -3

حيث كلا من P_A هما الضغط البخاري للسوائل النقية A_A علي التوالي . والمادلتين 3,2 هما لقانون راؤولت الذي ينص علي "الضغط البخاري لأي مركبة متطايرة لمحلول تكون مساوية للضغط البخاري للمركبة النقية مضروبة في الكسر المولي لنفس المركبة في المحلول".

هذه المحاثيل التي تطيع قانون راؤولت تعرف بالمحاليل الميثالية ومجموع الضغط الكلي P لمثل هذه المحاليل تبين من قانون دالتون للضغوط الجزيئية .

$$P = P_A + P_B$$

$$= X_A P_A^o + P_B^o X_B$$

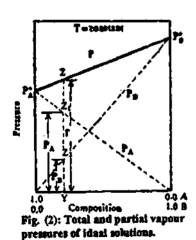
بینما $X_A = 1 - X_B$ فان ممادلة (4) تكتب

$$P = (1 - X_B) P_A^0 + X_B P_B^0 = (P_B^0 - P_A^0) X_B + P_A^0$$
 -5

فعند درجة حرارة معينة فإن تكون ثابتة . اذا برسم P مقابل X_B نجد أنها تعطي خط مستقيم علي P_R^0 . $P=P_A^0$.

ملاحظة: النشاطية أو الغمائية (a) لها علاقة بالـ ملاحظة: النشاطية (v) أي أن بالـ تركيز الكلـي (m) ومعامل النشاطية (v) أي أن العلاقة بين (m, a and v) تكون a = vm المثال $v \rightarrow 1$ لذا $v \rightarrow 1$.

في الشكل (2) الخط المستقيم الثقيل لهذا الرسم يبين المجموع الكلي للضغط للمحاليل المثاليسة علي الخط المستقيم الذي يربط $P_{\rm B}^{\rm o}$, $P_{\rm A}^{\rm o}$.



بمعنى مجموع الضغط البخاري هو بين المكونات وهي في حالة نقية . والمعادلة $P_{B}=P_{A}=P_{A}^{0}=P_{A}$ للضغوط الجزئية للمكونات الجزئية للمحلول وهما يتغيران خطيا $P_{B}^{0}=P_{A}=P_{A}^{0}=P_{B}^{0}=P_{A}^{0}=P_{B}^{0}=P_{A}^{0}=P_{B}^{0$

$$P_{\text{solvent}} = X_{\text{solvent}} \times P_{\text{solvent}}^{\circ}$$

مثال: الضغط البخاري للمركبات رابع كلوريد الكربون (CCla) ، رابع كلوريد السيليكون (SCla) ، رابع كلوريد السيليكون (SCla) عند درجة حرارة 20م. هما 114.9 ، 238.3 مم علي التوالي. ونو ان الكسر الجزئي 0.52 لرابع كلوريد الكربون . احسب مجموع الضغط البخاري لهذا المخلوط مع اعتبار ان كلا منهما ميثاليا

الحليب

الكسر الجزئي لرابع كلوريد الكسربون $X_A=0.25=0.48=0.48=0.52-1$ الكسر الجزئي لرابع كلوريد السيليكون $X_B=0.48=0.52-1$ The partial pressure are

$$CCl_4 (P_A) = X_A P_A^o = 0.52 \times 114.9 = 59.7 \text{ mm}$$

 $SiCl_4 (P_B) = X_B P_B^o = 0.48 \times 238.3 = 114.4 \text{ mm}$

 \therefore The total vopour pressure P = PA + PB

$$= 59.7 + 114.4 = 174.1 \text{ mm}$$

مثّال : الضغط البخاري عند 40°C لمحلول يحتوي علي 3.0 mol مثّال ، 0.121 atm مثّال : الضغط البخاري 9 إذا علم أن الضغط البخاري 40°C للأول والثاني 5.0 mol للأول والثاني 0.041 atm .

الحلــــ = 5 + 3 = 8 عدد المولات الكلية
$$X_{heptone} = \frac{3}{8} = 0.375$$

$$X_{\text{octane}} = \frac{5}{8} = 0.625$$

الضغط البخاري هو

$$P_{total}$$
 = X P°(heptane) + X P° (octane)
= 0.375 × 0.121 + 0.625 × 0.041
= 0.071 atm.

مثال : أحسب الضغط البخاري m 1.0 m لمحلول غير متطاير ، لذاب غير متفكك في الماء عند 50°C (بفرض التكوين ميثاليا) . إذا علم أن الضغط البخاري عند هذه الدرجة 0.122 atm

الحلـــــ

الكسر المولي للماء في m 1.0 m محلول هو 0.982 كما ذكر سابقاً .

ويكون الضغط البخاري لهذا النوع هو:

$$P_{total}$$
 = X $P^{\circ}(H_2O)$ = 0.982 × 0.122
= 0.120 atm

2 - Non-ideal solutions : (غير ميثالية) : 2 - المحاليل الحقيقية (غير ميثالية)

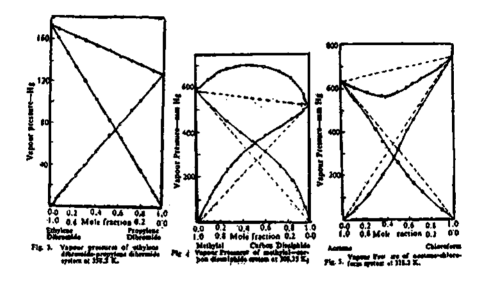
المحلول الغير ميثاني هو الذي يكون فيه النشاطية (الفعالية) ليست مساوية لكسره الجزئي عند أي تركيز ، حرارة ، وضغط ، أي أن X_B , $x_A \neq X_B$ وزيادة علي ذلك لهذا المحلول يكون مصحوبا بالتغير في الحجم والانثالبي $\Delta H \neq 0$, $\Delta V \neq 0$. مثل هذه المحاليل لا تطيع قانون راؤولت عند أي تركيز أو حرارة أو ضغط .

الضغط البخاري للمحاليل الحقيقية: . Vapour pressure of real solutions

ازواج قليلة للمحاليل الذائبة تطيع قانون راؤولست في كل خطوة من التدرج التام للتركيزات ، مثل هذه الأزواج ماء – ميثانول ، ماء – إيثانول ، رابع كلوريد الكربون – الهكسان الحلقي ، بنزين – طولوين برسم ذلك في الشكل (3) لمزدوج من ايثلين ثنائي البروميد عند درجة حرارة 358.2 فهرنيت كيفها معظم الأنظمة لا تطبع قانون راؤولت إما اكبر أو أقل درجة معتمدة على طبيعة السوائل والحرارة .

وطبيعة هذا الانحراف من قانون راؤولت يمكن مشاهدته في الأشكال (5،4) رسمت هذه الأشكال للضغط البخاري والضغط الجزئي لسوائل ذو الأنظمة المزدوجية (الثنائية)

مقابل كسرها الموني. شكل (4) يبين نظام مكون من – ميثيل الدهيد (methylal) – ثاني كبريتيد الكربون والذى له انحراف موجب عن قانون راؤولت حيث منحنى الضغط البخاري يأخذ قيمة أعلى وتكون أعلى من الضغط البخاري لكلا السائلين في الحالة النثية. وبالعكس في شكل (5) كما في السائلين اسيتون – كلوروفورم حيث لها انحراف سالب عن قانون راؤولت والضغط البخاري للمحلول المزوج يمر خلال قيمة أدنى ويكون أقبل من الضغط البخاري للمركبتين وهما في حالة نتية.



نظرية التقطير الجزئي للمحاليل الثنائية الذابة Theory of fractional distillation of binary miscible solution

يمكن فصل السوائل التي تذوب بجميع النسب بواسطة التقطير التجزيئي لوجود اختلاف بين السائلين في نقطة الغليان . نرى من الاشكال المرسومة لثلاثة أنواع من المحاليل المختلفة . طبيعيا يوجد اختلاف في سلوك السوائل مع ثبات ضغط التقطير . ولهذا فإن دراسة منحنيات الحرارة مقابل التركيب تكون مهمة لفصلها بواسطة التقطير التجزيئي . حيث يوجد ثلاث منحنيات للحرارة مقابل التركيب وسوف نتناول هذه الأنواع الثلاثة في الدراسة .

النوع الأول (I): نفترض مخلوط سائل له التركيب Lı ثم سخن هذا المخلوط عنسد

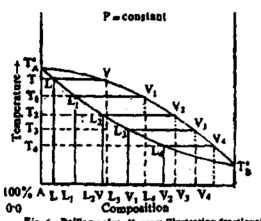


Fig. 6. Boiling point diagram libustrating fractional distillation of a solution of type 1.

T₁ شكل (6) . من الشكل نلاحظ أن البخار ياخذ تركيب النقطة (V_1) واعطيت هذه النقطة برسم خطعت د T1 ، بدخل البخار في عمود التجزئة وبسرد حتى درجة حرارة T2 .

وعند الحرارة T2 نجد مخلوط غير متجانس سوف ينفصل خارجــا الى المــائل ${f L}_2$ ويعــود التركيب 1⁄2 الى السدورق والضغط البخاري للتركيب ٧2 . هـذا

البخار سوف يعر لأعلى ععود التجزئة . ثم يكثف او يبرد الى درجة الحرارة T3 الذي سوف ينفصل الي السائل L3 . وبالتسخين والتبريد مرة تلو الاخري فإننا نحصل على فصل لسائل 100٪ للسائل A أو السائل B. كما تلاحظ النوع الأول لهذين المركبين أن إنحراهما عن قانون راؤولت بسيط جدا أو أنهما يتعبان قانون رؤولت ثم يمكن فصلها

بواسطة التقطير التجزيثي الي مكونات نقية .

P - constant Lie and Van Tı T, C_1 0.0 Composition

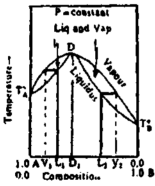
Pig. 7. Bolling point diagram for a solution of the type II (Positive deviation).

النوع الثاني (II): شكل (7) لو ان محلول معين له تركيب 11 فمأول جسزء للضغط البخاري يتخذ له تركيبه \mathbf{V}^{1} مقرب الى النقطة C وباستمرار عمليات التقطير فان نفس الخطوات سوف تستمر كما جاء في متابعة تقطيير النبوع الأول مبينا ان في النهاية المتبقى المركب النقى A° والذى له درجة غليان T° وعلى الناحية الأخرى . لو أن نقطة البخار (V₁) كثفت وقطرت عند ثابت التقطير البخاري C1 . وعند هدده

النقطة بالتقطير المستمر لا نحصل علي تقطير او فصل للمركبتين . اذا أي مخلوط للنوع B يأخذ التركيب بين B, A سوف ينغصل بواسطة التقطير التجزيئي فقط من المتبقي للمركب النقي والمتبقي من نهائي التقطير ذوي التركيب C_1 لا يعطي مركب نقي للمادة B حيث أن درجة المادة النقية B أعلى من التركيبية C .

وعلى العكس ، المخلوط له التركيب L_2 بين L_2 و B قطر عند حرارة T_2 . سوف يعطي الضغط الجزئي عند V_2 . بمعنى أنه غنى بالمخلوط الثابت الغليان C . وباستعرار عملية التقطير في المتبقي فإننا نصل الي تركيبة غنية بالمادة (B) بينسا التقطير في النهاية سوف يصل للمادة ثابتة الغليان للمخلوط (C) . نستنتج من كل هذه المخاليط من اليسين للمخلوط الثابت الغليان ، فالمادة النقية (B) سوف نحصل عليها في المتبقي والمادة (C) في التقطير والمادة V_2 يعكن الحصول عليها .

النوع الثالث (III): وسلوك المخلوط للنوع الثالث في عملية التقطير تشبه لنفس ماجاً، في عملية التقطير للنوع الثاني (II) الا أنه يوجد اختلاف فقط في الكمية المتبقية



(Figs. 8, Soiling point diagram of a solution of the type III (Negative deviation).

تعيل الي أعلى كما جاء في الشكل (8). أي عند هذه النقطة فإن درجة الغليان لها قيمة أعلى من كل من درجتى غليان المركب A والمركب B وهما في الحالة النقية ولو بدأنا بتركيب معينة عند النقطة (L1) بين (A, D1). فان التقطير سوف يكون عند (V1) سوف يعطي ويكون غني بالمادة (A) ، بينما المتبقي سوف يتحرك الى D1 ويقترب منه . وبإعادة التقطير للبخار مرة أخري فإننا نصل في النهاية لمركب نقي من (A) . والمخلوط الذي يبين D1, B ، ذي التركيبة .

فبالتقطير يعطي بخار له تركيب V_2 غنية بالمادة (B) اكثر من ذي قبل أي من المحلول وبالتكثيف نحصل علي تركيبة (V_2) قريبة من المركب (B) وغنية به ، وتركيبه المتبقي تنحرف ناحية النقطة D_1 وتصل إليه . بينما بإعمادة التكثيف مرة أخري فإننا نصل لمادة نقية من (B) .

Azeotropies or azeotropic mixtures

الخاليط الازوتروبية:

توصف المخاليط ذات درجة الغليان الثابتة "المخاليط الستي لها درجات غليان في الحالة السائلة مساوية لدرجة غليانها في الحالة البخارية) تسمى بالمخاليط الازوتروبية. بمعنى عند تكثيفها تعطي نفس التركيب وهي في الحالة البخارية. وعليه لو تغير الضغط اذا كلا من نقطة الغليان والتركيب للمخلوط الازوتروبي سيتغير. وبالتالي، المخلوط الازوتروبي مركب غير محدد وتركيبه يجب ان يظل ثابت علي مدي درجات من الحرارة والضغط. التركيب ونقطة الغليان لبعض المخاليط الازوتروبية عند ضغط 760مم زئبق مدون في الجدول التالي جدول رقم (2).

جدول (2) تركيب ونقطة الغليان لمخلوط ازوتروبي (ضغط جو 7600مم زئبق)

وزن المركبة في المخلوط	نقطة غليان (C)	(B)	(A)	
79,76	108,5	كلوريد ايدروجين	ب اء	مخلوط ازوتروبي
68,00	120,50	حمض نتريك	ا ماء	درجسة غليسان
82,00	149,50	حمض فورميك	بيريدين	عائية
80,00	64,70	اسيتون	كلور فورم	į
35,00	139,70	بيريدين	حمض خليك	İ
77.00	119,50	4,1 دايوكسان	حمض خليك	
04,40	78.15	ايثانول	ماء	مخلوط ازوتروبي
79.40	55,70	ميثانول	رابع كلوريد الكربون	درجة غليان
76.00	39,25	اسيتون	ثاني كبريتيد الكربون	ادنى
32,20	67,80	بنزين	ايثانول	-
57,00	92,60	اماء	بيريدين	
97.00	46,10	استو	ثائي كيريتيد الكربون	

فصل المخلوط الازوتروبي: المخلوط الازوتروبي يمكن فصله فقط الي مكونات بالوسائل الكيميائية أو الفيزيائية. نقترح. الجير يمكن استخدامه لسحب الماء من مخلوط ماء - ايثانول الازوتروبي لتحضير الايثانول المطلق. طريقة متماقبة في تحضير الكحول المطلق نضيف بنزين سنحصل على مخلوط ازوتروبي جديد ذو أقبل درجة غليان من المخلوط الازوتروبي ويقطر بعد ذلك ، حيث نحصل على مخلوط ازوتروبي جديد له درجة غليان أدنى لكل المواد الثلاثة المتكونة في المخلوط (ماه - ايثنانول - بنزين) ثلاثية ، أول التقطير يقطر جيدا في هذا المخلوط الثلاثي يغصل كل الماه. وثاني جزء في التقطير في

المخلوط الكحولي والبنزين ، فصل كل البنزين المتبقي وآخر في هذه المجموعة الكحول المطلق المتبقى في الدورق .

والطريقة الفيزيائية لفصل المخلوط الازوتروبي أننا نجرى تجزئة متعاقبة ودورية أو إضافة مادة عديمة الذوبان . وإنه من المهم ملاحظة بعض التطبيقات للمخلوط الازوتروبي .

1 - مخلوط يد كل + ماء يعطي عن 108.5م وضغط جو 760مم زئبق ويحتوي على 20.44 يد كل المتكون (المحضر) . لتحضير محلول قياسي معلوم الحجم يخلط حمض الهيدروكلوريد والماء . الكمية المضافة من الماء تعتمد على ضغط التقطير . والتركيز لهذا الحمض في المخلوط يتراوح من 20.31 الي 20.24 عند ضغط 730 مم زئبق و 760 مم زئبق على التوالي .

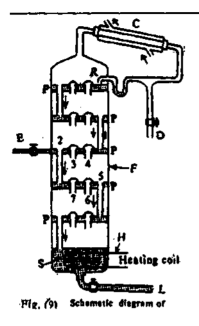
2 - مبدأ التبخير الازوتروبي يستخدم في تحكم درجة الحرارة بواسطة النتح . حيث النتح المخلوطي 99٪ ماء ، 1٪ أحماض دهنية ، حيث له درجة غليان أقل بكثير من مكوناته وعليه يمكن تبخيره .

The fractionating column

عمود التجزئة :

العمليات المستخدمة لفصل المخاليط بواسطة التقطير هي في حد ذاتها معقدة وصعبة لأن كل تجزئة سوف تتطلب فصل البخار من المحلول بواسطة التكثيف يتبعه إعادة تقطير في عملية غير مستمرة . فبدلا من ذلك الفصل المبذول في العمليات المستمرة يسمي بالتقطير التجزيئي باستخدام جهاز كالمبين في الشكل (9) والذي يعرف بعمود التجزئة . وهذا الجهاز يتكون من ثلاث أجزاء رئيسية (جزء تسخين S) ، عمود F الذي يتكون من سلسلة أطباق P ومكثف C .

يسخن المخلوط أولا للتقطير ويدفع داخل الأنبوبة E الي واحد من هذه الأسطح فوق سطحين من الأطباق. الأسطح السفلي نجد السائل يقابل البخار المتحرك لأعلى من خلال أغطية الفقاقيع. وهذه الأغطية يستراوح عددها من 6 الي 7 وقد جمعت هذه الأغطية لخروج الفقاقيع منها خلال سطح السائل قبل هروبها. في هذه العملية بعض من المركبات الأقل تطايرا يكثف السائل الخارج. والبخار الأقل تطايرا يكثف السائل الخارج. والبخار المرتحل الي الأطباق العليا خلال الطبق 3 و 4 يكون غني بالمكونات الاكثر تطايرا عن الاطباق الادني ، بينما السائل الذي يمر الي الاطباق الادنى من الطبق رقم (5) يكون غني بالمكونات التي أقل تطايرا عن الذي أعلى منه وهكذا. وعموما قبان الأطباق (P) التي في المعمود تعمل كما لو كانت جهاز تقطير ثابت مصغر.



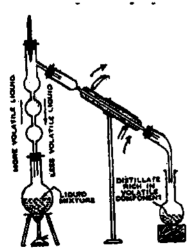
ولعمل أفضل في التقطير فإنه يجب العمل عمود علي زيبادة أسطح الاطباق حتى تصل عمود تجزئة ذات أمكنة عالية في التقطير . وفي النهاية فإن الأقل تطايرا من المركبات يصل في النهاية الي القاع في العمود والذي يرمز له بالرمز (S) ثم يسحب من الفتحة (L) اسفل الجمهاز شكل (9) . بينما الأكثر تطايرا فإنه يخرج من أعلى قمة العمود . البخار الغازي سوف يكثف بالكثف (C) حيث تحدث إسالة لهذا الغاز . بعض من هذه السوائل تسحب خلال الفتحة D بعض من هذه السوائل تسحب خلال الفتحة R الي الجمهاز مرة أخري تحفظ ولحفظ كمية مكثفة

نقية في الجهاز فوق أسطح الأطباق حتى تحفظ هذه الأطباق من التلف ولعدم سداد فتحات العيون الخاصة بالفقاقيع .

Laboratory fractionating column

عمود التجزئة المعملي:

مثل هذه الأعمدة التي تستخدم في المعمل لعمليات التجزئة او الفصل كثيرة التشكيل. الأساس في مكونات مثل هذه الأعمدة مكونة من أنبوبة طويلة بها انتفاخات وفي نهايتها



[FIE. 10] A typical-laboratory fraction-

فتحات (هذه الانتفاخات بصلية الشكل). وعمود التجزئة يكون محكم في رقبة دورق التقطير ، حيث بخار غليان السائل يعر أعلى من خلاله ويسحب إلي المكثف . وعلى العصوم يوضع في نهاية عمود التجزئة الطويل ترمومتر لقراءة درجة غليان السائل المراد تقطيره كما هو مبين في الشكل (10) . وفي نهاية عمود التجزئة أيضا بفصل المكثف بالعمود . وفي نهاية المكثف من النهاية الأخرى دورق لاستقبال البخار المكثف الأكثر تطايرا .وعمل هذه التجربة أن البخار المكثف الأكثر تطايرا .وعمل

يمر من خلال عمود التجزئة أما الذي أقل جزئيا في التطاير فيحدث له تكثيف ليرجع مرة أخري الي دورق أسفل . حيث نلاحظ أن كل انتفاخ في العمود تمثل في حد ذاته وحدة تكثيف مستقلة بذاتها . معتمدة أساسا على درجة الغليان للسائل .

Partially miscible liquids

ب - سوائل جزئية الامتزاج:

لقد شرحنا فيما سبق السوائل الميثالية والتي تذوب بكل النسب مثل ماء + ايشانول (كل منهما قوى القطبية) وكذلك (البنزين – رابع كلوريد الكربون) و (كلاهما عديمي القطبية). وعلى الناحية الأخرى يوجد سوائل مختلفة القوة الجزيئية مشلا واحد قطبي والآخر عديم القطبية ، وبالتالي فإن الذوبانية ربما تكون جزئية (Partially). والضغط البخاري الجزئي لمثل هذه المحاليل تكون موجبة الانحراف بشدة عن قانون راؤولت. أي بتوالي عملية الإضافة من واحد الي آخر ، تكون نسبة الذوبانية بينهما جزئية وتصل الي نهايته بعدها تكون الذوبانية غير ممكنة ، الأمر الذي يؤدي الي وجود سطحين منفصلين . وتسمي أسطح المحاليل في حالة الاتزان بالمحاليل المتبادلة (Conjugate solutions) . حيث الضغط البخاري (مجموع ضغط حيث الضغط البخاري لها عند الاتزان لها نفس الضغط البخاري (مجموع ضغط المحلولين) وتتغير هذه النقطة الاتزانية بتغير درجة الحرارة ومن أمثلة ذلك ، فينول ، ايثر ، أنيلين ، أميل ، بيوتيل مع ماء وأنيلين مع هكسان . ثاني كبريتيد الكربون مع كحول ميثيلي .

كما يوجد ثلاثة أنوع من أنواع هذه المحاليل . وسوف ندرس تأثير درجة الحرارة على هذه الأنواع الثلاثة .

The aniline - water system

1 - أنظمة أنيلين - ماء :

عند إضافة كمية بسيطة من الأنيلين الي كمية معلومة من الماء عند درجة الحرارة العادية (درجة حرارة الغرفة) ويرج المخلوط ، نلاحظ ذوبان الأنيلين في الماء مكونا سطحا واحدا .وعليه عند إضافة كمية كبيرة من الأنيلين تضاف مرة أخري الي الماء ، نلاحظ تكوين سطحين ، السطح الأعلى هو الأنيلين مكونا نسبة من الأنيلين مذابة مع سطح الماء والنسبة الأخرى عبارة عن سطح للأنيلين نفسه . وباستمرار الإضافة من الأنيلين فإنه يؤدي السطح الغني بالماء يقلله في الحجم حستي عدم ظهوره ، تاركا سطح واحد فقط للسائل عبارة عن ماء في الأنيلين عند ثبوت الحرارة ، بإضافة أي من الأنيلين أو الايثير

الى الماء فإنه فقط يغير في نسبة الحجوم ولكن لا يغير تركيبها . وبإرتفاع درجة الحرارة فإن التداخل التبادلي للإذابة يزداد وعند الوصول الى درجة حرارة 167°م فان سطحى السائلين لهما نفس الشكل ومتماثلين مؤديا الى السائلين مذابين كاملا .

شكل (11) يبين تداخل الاذابة للماء (قطبي) والأنيلين غير قطبي) سع التغير في

درجة الحسرارة . المنحنسي ACB المطسى One-phase region (tree cointies) لدرجة مقدارها (t°C) ، النقطة (X) تشير للنظام في حالة منطقة ذات سطحين (محاليل متبادلة) (conjugate solutions) . لها نفس التركيبية (L_2,L_1) ، الرمز L_2 حاوي للماء بكمية أقل (الأنيلين أكثر). خارج هذا الإطار (ACB) من الشكل فإن المحلولين قي إذابة كاملة ويكونا سطحا واحدا . كل التركيبات بين الماء النقى و L₁ تنتج محلول Aeiline غير مشبع للأنيلين في الماء ، وعلى كمل التركيبات بين La والأنيلين النقى تنتسج

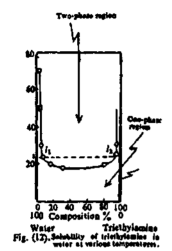
Fig. (11) Matual polubility of water

محلول غير مشبع للماء في الأنيلين . وفي داخل الاطار (ACB) فإننا نجد كل من الماء والأنيلين ليكونا سطحين منفصلين . والمنحني ببين عند ارتفاع درجة لنقطة معينة (C) على الشكل . لدرجة الحرارة (to) عند النقط (C) تعرف درجة الحرارة الحرجة .

والجدول (3) يبين درجة الحرارة المقابلة للتركيبية معبرا عنها النسبة بالوزن عدد من الأنظمة .

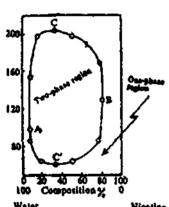
پپ	الترك	درجة الحرارة الحرجة	النظام	
В%	A%_	(°C)	В	Α
48	52	59.60	هكسان	أنيلين
65	35	163.00	الكبريت	بنزين
71	29	49.10	هكسان حلقي	ميثانول
80	20	45,50	ثاني كبريتيد الكربون	ميثانول
58	42	167.00	أنيلين	ماء

ii - The triethylamine - water system بنظمة ثلاثي ايثايل امين - ماء: 2



تأثير الحرارة علي الإذابة المتبادلة لمركب ثلاثي ايثايل أمين وماء يمكن مشاهدته في الشكل (12). فلاحظ أن كلا من السائلين تامى الامتزاج في المرحلة ما قبل درجة حرارة $^{\circ}$ 18.5 م، وتقل درجة الامتزاج للسائلين وتنفصل الي سطحين. وعليه عند $^{\circ}$ 10 مثلا – المحلول $^{\circ}$ 1 نسبة ثلاثي ايثايل أمين في الماء تكون في حالة الاتزان تكون بنفس القدر $^{\circ}$ 1 نسبة الماء في حالة الاتزان تكون بنفس القدر $^{\circ}$ 1 نسبة الماء في حالة الاتزان مرجعها تام تسمى في هذه الحالة درجة الحرارة الحرجة الأدنى كما في مثل هذا النظام.

iii - The nicotine- water system



Water Nicotine Nicotine Fig. (13). Solubility of sicotine in water at vertices tamografiana.

3 - نظام نيكوتين - ماء:

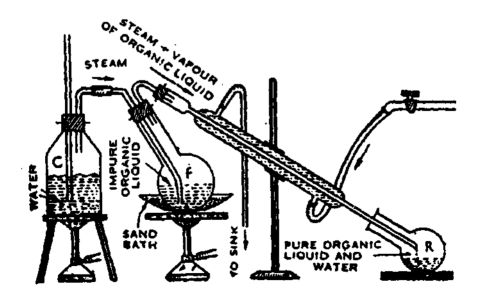
في نظام نيكوتين – ماء يكتسب النظام اثنين من درجة الحرارة الحرجة . درجة حرارة عظمى ودرجة حرارة أدنى كما هو مبين بالشكل (13) . في النطقة المغلقة نجد أن المادتين جزئية الامتزاج . ودرجة الحرارة الحرجة كما هو مشار إليسها بسالرمز (C) هما 208°م ، 60.8°م والتركيب المقابل لـ (C,C) عند نسبة تركيب 46٪ نيكوتين . عند الرمز (A) درجة الحرارة بينما يكون الماء يكون أقل ذوبانية في الماء، عند 129 الى 130°م النقطة (B) .

جــ السوائل عديمة الامتزاج:

C – Immiscible liquids

السوائل عديمة الامتزاج هي السوائل التي لا تمزج ببعضها في جمهع النسب ، بمعنى إضافة سائل الي سائل في جميع الاضافات ليس لها تأثير علي عدم الذوبانية مثل

هذه الأنواع . (ما - زئبق) ، (ثاني كبريتيد الكربون - ما) حيث ان كل سائل له ضغط بخاري لا يعتمد أي منهما علي الآخر . ومجموع الضغط البخاري في هذه الحالـة مساويا لمجموع الضغوط للسائلين كل علي حده . وطبقا لقانون دالتون فإن , $P = P_A^0 + P_B^0$, بينما هي الضغط البخاري للسائل A علي التبوالي . حيث P_A^0 , P_B^0 الضغط البخاري للسائل A علي التبوالي . والمخلوط لها يغلي عندما يكون P_A^0 , P_B^0 الضغط البخاري للمخلوط مساويا للضغط البحوي ، وعليه فان الضغط البخاري للمخلوط هو مجموع الضغط البخاري للمكونات . وبالتالي فان درجة الغليان للمخلوط تكبون أقبل من أي مكبون . مثال ذلك عند ضغط خارجي 473م زئبق نجد الماء يغلي عند P_A^0 0 م عند نفس هذه الدرجة من الضغط . وأيضا لا يوجد المخلوط الكلي يغلي عند P_A^0 1 م عند أي درجة حرارة مع أي تغير في النسبة بينهما . ولفصل مثل هذه الأنواع يستخدم الجهاز شكل (14) ويتكون من غلاية (C) والبخسار ولفصل مثل هذه الأنواع يستخدم الجهاز شكل (14) ويتكون من غلاية (C) والبخسار المجلى من الغلاية ينقل الي دورق كبير (F) يحتوي علي المخلوط الراد فصلـه . هذا الدورق الكبير متصل بمكث ف خارجي (لييسج) ، والبخسار المكي في يجمع في دورق مستقبل (R) أخيرا يعطي مكون نقي الذي يجب فصله بواسطة قمع فصل مـن الماء الذي يأتي معه ويخفف بعد ذلك ويعاد تقطيره مرة اخرى .



كمية الماء والمادة يمكن حسابها . بفرض ان نقطة الغليان للمحلول والضغط البخاري للمكونات هما P_A^o , P_B^o . فلو فرض ان X_A الكسر المولي للمكونين في منطقة البخار وعليه فإن

$$P_A^o = X_A P -6$$

$$P_{B}^{o} = X_{B}P -7$$

حيث أن (P) مجموع الضغط الكلى وبقسمة المعادلة (6) على (7) نحصل على

$$\frac{P_A^o}{P_B^o} = \frac{X_A}{X_B}$$
-8

وحيث أن
$$(n_A,\,n_B)$$
 حيث أن $(n_A,\,n_B)$ مما عدد المولات للمادة $n_A+n_B=\frac{n_A}{n_A+n_B}$

(A, B) عند أي حجم للبخار وبالتعويض في المعادلة (8) نحصل على :

$$\frac{P_A^o}{P_B^o} = \frac{n_A}{n_B}$$

وبما أن w_B , w_A حيث $m_B = \frac{w_B}{M_B}$, $n_A = \frac{w_A}{M_A}$ وبما أن m_B عيث $m_B = \frac{w_B}{M_B}$

أي حجم $M_b,\,M_A$ الاوزان الجزيئية على التوالي . وتصبح المادلة (9)

$$\frac{P_A^o}{P_B^o} = \frac{w_A M_B}{w_B M_A}$$
 -10

$$\frac{\mathbf{w}_{\mathbf{A}}}{\mathbf{w}_{\mathbf{B}}} = \frac{\mathbf{M}_{\mathbf{A}} \ \mathbf{P}_{\mathbf{A}}^{\diamond}}{\mathbf{M}_{\mathbf{B}} \ \mathbf{P}_{\mathbf{B}}^{\diamond}} \qquad -11$$

والمعادلة (11) تعطي علاقة مباشرة للأوزان للمكونات المقطرة من الأنظمة الثنائية من السوائل عديمة الامتزاج للاوزان الجزيئية والضغوط البخارية للمواد المكونة النقية . وأيضا لحساب الوزن الجزئي التقطير البخاري يغضل العمل به للتقطير العادي في الصناعة والمعامل لهذه الأغراض .

1 - لتنتية السوائل العضوية عندما تكون الشوائب الموجودة صعبة الازالة بالطرق الأخري.
 2 - لاستعادة السوائل العضوية القابلة للتحلل عند تسخينها عند درجة الغليان العادية.

مثال : مخلوط من الكلوروبنزين والماء يغلي عند 90.3°م وضغط 740.2 مم زئبسق . علما بأن الضغط البخاري للماء عند هذه الدرجة يساوي 530.1 مم زئبق أوجد نسبة الماء في الكلور وبنزين في التقطير .

M.wt of H₂O = 18

M.wt of Cl-benzene = 112.5

V.P. of water = 530.1 mm

V.P. of Cl-benzene - (740.1 - 530.1) = 210 mm.

وبالتعويض بهذه القيم في المعادلة (10) نحصل على :

$$\frac{\text{weight of chlorobenzene}}{\text{weight of water}} = \frac{210 \times 112.5}{530.1 \times 18}$$
$$= 2.47$$

.. نسبة الماء الى المادة الأخرى (2.47 : 1) .

مثال : مركب (A) قطر عند درجة حرارة 95 م وضغط جو 744مم والضغط البخاري نلماء النقي 634 مم . وكانت نسبة الركب (A) 55% من المقطر . احسب الوزن الجزيثى له . .

M.wt of water = 18

V.P. of water = 634 mm

V.P. of comp. A = 744 - 634 = 110 mm

The vatio of weight 55/45

By subsbilurtiong int. Equation 10

$$\frac{55}{45} = \frac{110 \times M_A}{634 \times 18}$$

$$M_A = 127$$

Solution of solids in liquids

محاليل الصلب في السوائل

تعتمد إذابة وزنه من صلب في سائل علي طبيعية الصلب والسائل ودرجة الحرارة وعلي كمية صغيرة من الضغط علي النظام . كم يوجد نهاية محددة لذوبانية لكل صلب في أي سائل . والنقطة التي عندها لا يقبل السائل إذابة أي كمية من الصلب عند درجة

حرارة يسمى بالمحلول المشبع . والمحلول الذي يقبل أي كمية بزيادة من المادة الصلبة الاذابتها أكثر من المحلول المشبع يعرف بالمحلول قوق المشبع .

ويعرف الذوبانية للمادة بالمولال . "عدد المولات لذاب التي تذوب في 1 ك جرام من مذيب عند درج ة حرارة معلومة . كما يوجد عدة طرف أخري للتعبير عن الـتركيز في المسائل منها النسبة المئوية ، وهو ما يسمي "بنسبة المادة المذابة بالوزن الي وزن المذيب " المسائل منها النسبة المئوية ، وهو ما يسمي "بنسبة المادة المذابة بالوزن الي وزن المذيب " $\frac{P_A^0}{P_B^0} = \frac{P_A^0}{P_B^0} \times 100$ % Willy ويمكن الاستبدال عن الوزن بواسطة الحجم باستبدال الرموز من W الى V . ويوجـد تعبير شائع المظم المعامل العلمية للتعبير عن التركيز وهو بالمولار ويعرف "بأنه عـدد المولات للمذاب التي تذوب في واحد لتر من مذيب " ويعبر عن قانونه $\frac{n_B}{V \, litr} = \frac{M_B}{V \, litr}$. ويوجد تعريـف لا يقل شأنها عن السابق وهو العياري وهو عدد الوزن المكافئ للمـذاب في واحد لـتر من مذيب ويعبر عنه بالرمز (N) حيث $\frac{Noequiv}{V \, (litr)}$ الكسر الجزئ وهو ما يعرف بالكسر الجزئ للمادة مقسوما علي عدة مولات الكسور الجزيئية للمواد كلها في المحلول .

$$X_A + X_B = \frac{n_A}{n_A + n_B} + \frac{n_B}{n_A + n_B} = 1$$

مثال : مخلوط لغازات يحتوي على $2.0~\mathrm{g}$ من $4.0~\mathrm{g}$, He فما هو الكسر المولى لكل منهما في المخلوط 9

الحلــــــ

أولا: نوجد عدد الولات لكل مكون في المخلوط

mole of He? = 2.0 g He
$$\left(\frac{1.\text{moleHe}}{4.00\text{g He}}\right)$$
 = 0.50 mole He

mole of
$$O_2$$
? = 4.0 g O_2 $\left(\frac{1. \text{mole } O_2}{32.0 \text{ g } O_2}\right)$ = 0.125 mole O_2

إذا

$$X_{He} = \frac{0.50}{0.50 + 0.125} = 0.80$$

$$X_{O_2} = \frac{0.125}{0.50 + 0.125} = 0.20$$

$$X_{He} + X_{O_2} = 0.80 + 0.20 = 1$$

وهذا يعني أن الكسر المولي لمركب عبارة عن النسبة لعدد المولات لهذا المركب الي العدد الكلى لمولات كل المواد الموجودة في المحلول .

مثال: كم عدد الجرامات لحمض النتريك التي يجب أخذها لتحضير 250 ml . 1.42 g/ml من 400 من 400 HNO . وكثافة الحمض HNO ماهو الحجم الذي يستخدم أيضا ؟

الحلي

المتطلبات التي يجب معرفتها هي

ي يوجد m من حمض النتريك أن يوجد m من حمض النتريك أن يوجد m .

- 2 الوزن الجزيئي لحمض النتريك هو 63.0 .
- 3 كل 100 جرام من حمض النتريك الذي تركيزه 70٪ يوجد 70g من الحمض .

g HNO₃ = 0.250 soln
$$\frac{2 \operatorname{mol} HNO_3}{1.0 \operatorname{Lsoln}} \left(\frac{63.0 \operatorname{g HNO}_3}{1 \operatorname{mol} HNO_3} \right)$$

$$\left(\frac{100 \operatorname{g conc. HNO}_3}{70 \operatorname{g HNO}_3} \right) = 45.0 \operatorname{conc. HNO}_3$$

ثانيا:

ml of HNO₃ = 45.0 HNO₃
$$\left(\frac{1.0 \text{ ml HNO}_3}{1.42 \text{ g HNO}_3}\right)$$

= 31.7 ml of HNO₃

وهذا يؤدي الي تعريف المولارية : عدد المولات لمذاب مذابة في لتر من محلول .

مثال : ماهى مولارية حمض HCl ، لو أن المحلول يحتوي 37٪ والكثافـة 1.18 جرام/مل .

الحليي.

إذا علم أن الوزن الجزيثي للحمض (36.5) .

mol of HCl =
$$1 \times 10^3$$
 ml $\left(\frac{1.18 \text{ g so ln}}{1.\text{ml g so ln}}\right) \left(\frac{37 \text{ g HCl}}{100 \text{ g so ln}}\right) \left(\frac{1 \text{ mol HCl}}{36.5 \text{ g HCl}}\right)$
= 12.0 mol HCl = 11.96 mole HCl

مثبال : مناهي مولالية الجلوكوز و C6H12O6 ، نسببة 12.5٪ في المناه ؟ السوزن الجزيئي للجلوكوز هي 180 .

الحلــــــ

1 – المحلول الذي يحتوي ½12.5 ، 12.5 من الجلوكبوز مذابعة في 100 مل ماء أي المحلول الذي يحتوي g=(12.5+100-1) ماء .

2 -- المولالية للجلوكوز.

Mole
$$C_6H_{12}O_6 = 1000 \times \frac{12.5}{180} \times \frac{1}{\text{mol of so in}}$$

= $\frac{1000}{87.5} \times \frac{12.5}{180} = 0.7936 \text{ mol.}$

مثال: ماهو الكسر المولي لذاب في 1 مول محلول مائي ؟

الحليي

الوزن الجزيئي للماء 18 . ولكي نوجد عدد مولات الماء في g 1000 ماء

∴ mol of water =
$$\frac{1000 \text{ g}}{18 \text{ g}} \times \frac{1 \text{ mole}}{1} = 55.6 \text{ mol}$$

مجموع المولات الكلية

$$X_{\text{sols}} + X_{\text{H}_2\text{O}} = 1 + 55.6 = 57.6$$

$$=\frac{1}{56.6}=0.018$$
 الكسر المولي للمذاب $=\frac{55.6}{57.6}=0.982$

مثال : ماهي مولالية $0.5\,\mathrm{M}$ نمحلول من السكروز $\mathrm{C_{12}H_{52}O_{11}}$ في المساء ؟ إذا علم أن كثافة المحلول $1.064\,\mathrm{g/ml}$.

الحلـــــ

يجب ان نستخدم الكثافة لإيجاد الكتلة لواحد لتر لمحلول

g soln = 1000 ml soln
$$\left(\frac{1.064 \text{g so ln}}{1.0 \text{ ml so ln}}\right)$$
 = 1064 g.sol

 $\frac{1}{2}$ إذا لمحلول واحد لتر يحتوي علي $\frac{1}{2}$ مول من السكروز وتكون الكتلة في واحد لتر هي $\frac{1}{2}$ عدد الجرامات من السكروز = $0.5 \times 342.3 = 171.2 \, \mathrm{g}$

كتلة واحد لتر من المحلول تكون كالتالي

1064 gm step (1) – 171.2 (step 2)
= 893 g
$$H_2O$$

وعليه تكون مولالية المحلول

$$mol = \frac{1000}{893} \times 0.5 = 0.560 \text{ mol}$$

Solubility curves

منحنيات الإذابة

تعرف المنحنيات المرسومة بين الاذابية ودرجات الحرارة بمنحني الاذابة كما هو ملاحظ من تأثير الحرارة على ذوبانية المادة ، والشكل (15) يبين منحنيات إذابة بمض المواد. كما هو ملاحظ أن اتجاه منحني الذوبانية يعتمد علي كمية الحرارة الخارجة أو المعتصة عند إذابة كمية من مادة في كمية كبيرة من مذيب . فمثلا نترات البوتاسيوم ، كلورات البوتاسيوم ، نترات الرصاص . نلاحظ ذوبانها يزداد صع زيادة درجمة الحرارة ومع حيث تمتص حرارة . وبالنسبة لكلوريد الصوديوم في الماء نلاحظ أنه ماص للحرارة ومع ذلك لا تمتمد الذوبانية على الارتفاع في درجة الحرارة. مركب كبريتات الكالسيوم . تزداد

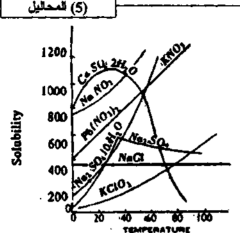


Fig. (15). Solubility curves for some inorganic salts in water.

الذوبانية مع زيادة الحرارة حتى قيعة معينة من التركيز والحرارة ثم بعدها تقل الذوبانية صع الارتفاع في درجة الحرارة حيث يحدث خروج حرارة ويوجد كسر في منحني اذابة كبريتات الصوديوم ليعطي قيمة عظمي شم ينحرف بشدة حستي يتكون من مرحلتين المرحلة الأولي بين صفر ، 34 م - كبريتات الصوديوم المائيسة (المتيعة) تتبلور من المحلول المشبع

وفوق درجة حرارة 34م ، يقل إذابة كبريتات الصوديوم المتبلرة حيث نجد أن كبريتات الصوديوم اللامائية تقل مع ارتفاع درجة الحرارة.

وفي الحقيقة وجود سطح صلب جديد يبين نقطة انتقال لتفاعل السطح . وأيضا كلوريد الحديديك ونترات الأمونيوم تكتسب نفس الأشكال من المنحنيات .

Heat of solution

حرارة المحلول

قياسات الأذابة تبرهن علي طريقة أخرى لإيجاد حرارة محاليل الملح في الماء ولهذا الغرض يطبق قانون فانت هوف للذوبانية لتفاعل ثابت الحجم . ولنعطى هذا التعبير .

$$\frac{d(\ln S)}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2}$$
 -11

حيث (S) الاذابة بالمول ، (ΔH) \sim حرارة المحلول . وبتكامل هذه الملاقعة بين حدود (S) من S1 الي S2 مقابل درجات T_1 الي T_2 على التوالي نحصل على

$$\int_{S_1}^{S_2} d (\ln S) = \int_{T_1}^{T_2} \frac{\Delta H}{RT^2} dT$$

بالرغم من ان ΔH لا تعتمد مع درجة الحرارة فإننا نحصل علي

$$\ln \frac{S_1}{S_2} = \frac{\Delta H(T_2 - T_1)}{R(T_2 \times T_1)}$$

$$\log \frac{S_1}{S_2} = \frac{\Delta H(T_2 - T_1)}{2.303 R(T_2 \times T_1)}$$
-12

اذا من المكن حساب حرارة المحلسول للملح . لو عرفت الذوبانية عند درجات الحرارة المطلوبة . ففي العمليات الماصة للحرارة $S_2 > S_1$ و ΔH تصبح موجبة ، بينما في العمليات الطاردة للحرارة فإن $S_2 < S_1$ و ΔH تصبح سالبة .

مثال : وجدت إذابة كلوريد الصوديوم في الماء 70 و 200 جرام لكل 1000 جرام من ماء عند 10 ، 50 م علي التوالي . احسب حرارة الذوبان لهنذا الملح ، علما بأن $R=8.31~{
m K}^{-1}~{
m mole}^{-1}$

$$\log \frac{200/18}{70/18} = \frac{\Delta H(323 - 283)}{2.303 \times 8.31 \times 323 \times 283}$$

$$0.4557 = \frac{\Delta H}{4350} = \Delta H = +19.93 \text{ Kj}.$$

الخصائص التجميعية للمحاليل المخففة

Colligative Properties of Dilute. Solution

في هذا الجزء سوف نتتبع أربع خصائص للمحائيل المخففة والتي تحتوي علي مذابات غير تطايرية وغير البكتروليتية وهي (a) الانخفاض في الضغط البخاري للمذيب (b) الارتفاع في درجة الغليان (C) الانخفاض في نقطة التجمد (d) الضغط الأسموزي (التبادلي) للمحلول هذه الصفات الأربع للمحلول تعرف بالخصائص المجمعة . وهذه الخصائص تعتمد علي عدد المذاب ولكن لا تعتمد علي طبيعته . ودراسة هذا الموضوع ليه خاصية مهمة لأنه يبرهن علي طرق لايجاد الاوزان الجزيئية للمواد المذابة الفير متطايرة والغير اليكتروليتية .

1 - Lowering of vopour pressure الانخفاض في الضغط البخاري - 1

من المعروف أن الضغط البخاري لسائل ينخفض عندما نذيب فيه مادة غير متطايرة . ويتناسب الانخفاض مع زيادة نسبة الذيب في السائل . ولنفترض ضغط بخاري لسائل في الحالة النقية P_0 ، وبعد إذابة كمية معلومة من مذاب في السائل P_0 . اذا الانخفاض في الضغط البخاري $P_0 - P_0$) . ولقد لوحيظ عمليا أن قيمة $P_0 - P_0$ تزداد بسرعة مع درجة الحرارة ، ولكن المعدل وهو $P_0 - P_0$ يكون ثابت عند كيل درجات الحرارة وعند كمية معلومة للمحلول المخفف . هذا النقص في المعدل للضغط البخاري الي الضغط البخاري للسائل النقي يعرف بالانخفاض النسبي للضغط البخاري .

وطبقا لقانون راؤولت ، الضغط البخاري للمحلول (P_s) يتناسب مباشرة للكسر المولي للمذيب X_1° . ولهذا

$$\mathbf{P_s} = \mathbf{X_1} \; \mathbf{P^o}$$

ولندع X_2 كسر مولي للمحلول في المحلول . أي أن :

$$X_1 + X_2 = 1$$

 $X_1 = (1 - X_2)$

وبالتعويض في المعادلة (1) نحصل على

$$P_s = (1 - X_2) P^o \propto X_2 = \frac{P^* - P_g}{P^o}$$
 -2

لو فرضنا أن n1, n2 هما الكسر المولي للمذيب والمذاب علي التوالي

اذا
$$\frac{n_2}{n_1 + n_2}$$
العادلة (2) تصبح

$$\frac{P^{\bullet} - P_{s}}{P^{\bullet}} = \frac{\Delta P}{P^{\bullet}} = \frac{n_{2}}{n_{1} + n_{2}}$$

المعادلة (3) تبين صورة اخري لمعادلة راؤولت التي تنص علي "الانخفاض النصبي للضغط البخاري يكون مساويا لمعدل لعدد المولات للمذاب الي العدد الكلي للمولات في المحلول " بمعنى "الكسر الجزئي للمذيب " ومن الواضع من المعادلة (3) أن الانخفاض النسبى في الضغط للمذيب.

ولو أن W_2 = وزن المذاب ، W_1 = وزن المذاب ، W_2 الوزن الجزيئي للمذاب ، W_1 = الوزن الجزئى للمذيب فإن المعادلة W_2 تكون W_3

مذيب فإن المعادلة (3) تكون
$$\frac{P^{\circ} - P_s}{P^{\circ}} = \frac{n_2}{n_1 + n_2} = \frac{\frac{W_2}{M_2}}{\frac{W_1}{M_1} + \frac{W_2}{M_2}}$$

وبالنسبة للمحاليل المخفسفة جسدا فإن (n_2) يمكسن إهمائها ولهسسذا تـــؤول القيمــة $n_1+n_2\simeq n_1$. وتصبح المعادلة لقانون راؤولت .

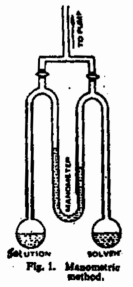
$$\frac{P^{\circ}-P_{\scriptscriptstyle 8}}{P^{\circ}} = \frac{W_2 M_1}{W_1 M_2}$$

من المادلة (4) تعطينا القدرة لحساب الوزن الجزيئي للمادة المذابة من معرفتنا للانخفاض النسبي في الضغط البخاري .

إيجاد الانخفاض في الضغط البخاري

Determination of the lowering of vapour pressure

لدينا العديد من الطرق المعملية لايجاد الضغط البخاري للمذيب والمحلول. وعليه سوف نتناول تجربتين بالتفصيل كما سيذكر فيما بعد.



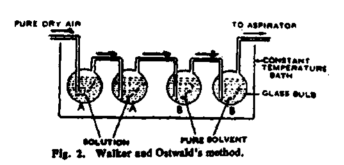
1 - الطريقة المانوميترية The manometric method

الجهاز المستخدم في هذه الطريقة كما هو مبين بالشكل (1) . سائل الجهاز وهو N - بيوتيل كبريتات . حيث له كثافة خفيفة وكذلك أقل تطايرا . يملأ واحد من الانتفاخ بالمذيب والانتفاخ الآخر يملأ بالمحلول ثم يفرغ . والفرق في الارتفاع الملاحظ في الذراعين للمانوميتر (المستخدم في قياس الضغط) يعطي الفرق بين ضغط المذيب والمحلول . ولكن كما نري ان هذه الطريقة ليست جيدة . وخصوصا في المحاليل المخففة جدا ، لأنها تعطي فرق متقارب في المستوي للسائل في الذراعين . وعلى العموم . هذه الطريقة جيدة في مع المحاليل المركزة عند درجات عالية . علما بأن هذه الطريقة

تجري في حمام مائي ثابت درجة الحرارة ويمكن حساب الضغط البخاري عند أي درجـة حرارة .

2 - Walker and Ostvald's methed وولكير وأوستناله 2 - طريقة وولكير وأوستناله

يمرر تيار من هواء جاف خلال مجموعتين من الدوارق $(A,\ B)$ ذات انتفاضات واحدة كما هو مبين في الشكل (2) . يحتوي على المحلول (الضغط البخاري (P_s) والمذيب



النقسى (الضغسط البخاري °P) على التوالي . وكلما يمرر الهواء خلال الدورق (A) سيصبح مشبع ببخسار المحلسول (الحسامل لبخسار

المحلول). إذا تكون كمية البخار المحملة بواسطة الهسواء تتناسب مع الضغط البخاري (P_s) . ولكن الضغط البخاري للمذيب في الانتفاخ [(B) – الدورة] اكبر من الضغط في الدورة $\Delta P = (P^\circ - P_s)$ وكلما يمرر الهواء خلال الدورة (B) فإنه يأخذ كمية اكثر من البخمار والكمية تتناسب للغرة ΔP . ولهذا نجد فقد في الوزن للدورة (B) هذا النقص في الوزن يتناسب مع (ΔP) . الهواء الذي يمرر خلال المجموعتين لكل من (ΔP) يكون محمل ومشيع بالمذيب والفقد الكلي في الدورة (ΔP) سيتناسب مع ΔP إذا

 $B \propto (P^\circ - P_s)$ الفقد في الوزن في الدورق $(A + B) \propto P^\circ$ الفقد في الوزن في المجموعة $\frac{P^\circ - P_s}{P^\circ} = \frac{\Delta P}{P^\circ}$ loss in weights of bulbs, $(A + B) = \frac{P^\circ - P_s}{P^\circ} = \frac{P^\circ - P_s}{P^\circ}$

كما أن الانخفاض النسبي للضغط البخاري لا يمتمد على الحرارة ، فإنه ليس من الضروري إجراء مثل هذه التجربة عند أي درجة حرارة . وعموما كل أجزاء التجربة هنا بالطبع يجب أن تحفظ في حمام مائى عند درجة حرارة ثابتة .

ولزيادة التقدير في الوزن المنقود من كلا المجموعتين فإننا نضع ملح من كلوريد الكالسيوم في أنابيب وتثبيت في آخر أنابيب التجربة . ولو اعتبرنا الماء هو المذيب فإنه يمتص جميع الماء من الهواء المار خلال أنابيب التجربة ، وتكون الزيادة في الوزن مساوية لمجموع الفقد في الاوزان للمجموعات (B, A) كما في هذه الحالة

$$\frac{\text{loss in weights of bulb, (B)}}{\text{Gain in weights of CaCl}_2, \text{tubes}} = \frac{\left(P^{\circ} - P_{s}\right)}{P^{\circ}} = \frac{\Delta P}{P^{\circ}}$$

وهذه التجربة دقيقة في النتائج لايجاد الوزن الجزيئي

مثال: في أحد التجارب وجد 18.2 جرام من يوريا في 100 جرام مساء لها ضغط بخاري 87 مم . عند زمن التجربة كان الضغط البخاري للساء 92مم . احسب الوزن الجزيئى لليوريا .

The V.P. of H_2O $P^\circ = 92 \text{ mm}$ The V.P. of solns $P_s = 87 \text{ mm}$ Weight of urea = 18.2 gWeight of water = 100 gM.W. of H_2O = 18

وبالتعويض في العادلة (4) نحصل على

$$\frac{P^{\circ} - P_{s}}{P^{\circ}} = \frac{\frac{W_{2}}{M_{2}}}{\frac{W_{1}}{M_{1}} + \frac{W_{2}}{M_{2}}}$$

$$\frac{92 - 87}{92} = \frac{5}{92} = \frac{18.2 \times 18}{M_{2} \times 100}$$

$$\therefore M_{2} = \frac{18.2 \times 18 \times 92}{5 \times 100} = 60.2$$

هثال: سحب هواء ببطه شديد فوق محلول يحتوي علي 33.77 جرام من مادة عضوية غير متطايرة في 100 مل من ماء وكذلك فوق ماء مقطر أيضا عند نفس الدرجة من حرارة التجربة ، وأخيرا وخلال وزن أنابيب كلوريد الكالسيوم وجد أن الفقد في الوزن

للماء المقطر 0.0921 جرام . والوزن الزائد في كلوريد الكالسيوم وجد 5.2731 . احسب الوزن الجزيثي للمادة .

$$\frac{P^{\circ} - P_{s}}{P^{\circ}} = \frac{Loss wt of water}{Gain in wt of CaCl_{2}}$$

اذا من قانون راؤولت حيث ان المحلول غير مخفف للغاية .

$$\frac{(\mathbf{P}^{\circ})}{(\mathbf{P}^{\circ} - \mathbf{P_s})} = \frac{\frac{\mathbf{W_2}}{\mathbf{M_2}} + \frac{\mathbf{W_1}}{\mathbf{M_1}}}{\frac{\mathbf{W_2}}{\mathbf{M_2}}}$$

$$= 1 + \frac{\mathbf{W_1} \mathbf{M_2}}{\mathbf{W_2} \mathbf{M_1}}$$

$$\frac{5.2731}{0.0921} - 1 = \frac{100 \times \mathbf{M_2}}{33.77 \times 18}$$

$$\mathbf{M_2} = 342$$

مثال : ماهي درجة الغليان ودرجة التجمد لمحلول محضر بواسطة إذابة $24\,\mathrm{g}$ من ثنائي الغينايل في $75.0\mathrm{g}$ من البنزين . إذا علم أن الوزن الجزيئي للأول هو $75.0\mathrm{g}$ من 154

الحلــــــ

1000~g من المذيب وعليه 1000~g من المذيب وعليه mole of $C_{12}H_{10}=\frac{1000~g}{75.0~g} imes\frac{2.4~g}{154~g}=0.208~mol.$

ارتفاع نقطة الغليان المولالية ثابتة للبنزين وهي 2.53°C/m .

 $\Delta t_o = mK_b = 0.208m \times 2.53^{\circ} \text{ C/m} = 0.526^{\circ}\text{C}.$

ودرجة غليان البنزين هي 80.1° C العادية وبالتاني درجة غليان المحلول هي 80.1° C + 0.5° C = 80.6° C

 $\Delta t_f = mK_f = 0.208m \times (-5.12) \text{ c/m} = -1.06^{\circ}\text{C}$

وإذا علم أن درجة تجمد البنزين العادية هي 5.2°C. إذا درجة تجمد المحلول هي:

 $(K_f - K_b)$ ملاحظة درجة ثابت التجمد والغليان قيم ثابتة وتؤخذ من جداول

مثال : حضر محلول وذلك بإذابة 0.30g لذاب غير معلوم وغير متطاير في 8 30 مثال : حضر محلول وذلك بإذابة 0.392°C أعلى من كلوريد الكربون ، درجة غليانه 0.392°C أعلى من كلوريد الكربون ، فما هو الوزن الجزيئى للمذاب .

الخلـــــ

$$K_b (CCl_4) = 5.02^{\circ}C$$

ولإيجاد المولالية للمحلول من درجة إرتفاع نقطة الغليان

 $\Delta t_b = mK_b$; 0.392°C = (0.502°C/m).

 \therefore m = 0.078/m

لايجاد عدد الجرامات للمذاب المذابة في g 1000 من CCl4 .

g.solute = $\frac{1000 \,\mathrm{g}}{30 \,\mathrm{g}} \times 0.300 \text{ solute} = 10.0 \,\mathrm{g} \text{ solute}$

وبما أن المحلول الذي تركيزه (0.078/m) ، بمعنسى gm مــذاب هــو 0.078/m). لذاب إذا .

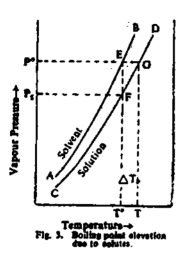
g.solute = 1 mole solute $\times \frac{1000 \,\mathrm{g \, solute}}{0.0781 \,\mathrm{mole \, solute}} = 128 \,\mathrm{g}.$

وبالتاني الوزن الجزيئي هو 128

Boiling point elevation

ارتفاع درجة الغليان للمحلول

من المعلوم أن السائل يغلي عند درجة حرارة عندما يكون ضغط الغاز مساويا للضغط الجوي . وعندما يحتوي السائل علي كمية معينة من سادة غير طيارة فإننا نلاحظ انخفاض في الضغط للمحلول وأقل من الضغط للسائل النقي عند نفس الدرجة من الحسرارة كما هو مؤكد من قانون راؤولت .. وباستمرار الانخفاض في الضغط البخاري فإن المحلول يغلي عند درجة حرارة أعلى من السائل النقي عند نفس الدرجة من الضغط . والفرق بين نقاط الغليان للمحلول والذيب النقي عند أي ضغط فإنه يمرف بالارتفاع في درجة الغليان للمحلول . ودرجة ارتفاع غليان المحلول هذه تعتمد علي طبيعة المذيب ونسبة تركيز للمحلول ، ولكن لا تعتمد علي الأقل في المحاليل المخففة لطبيعة المذاب ، أي أنه لا يتأين او يتجمع أو يتفاعل مع الذيب ".



ولدراسة الارتفاع في نقطة الغليان كما هو مبين في الشكل (3) . المنحنيات (AB), (CD) يبينان الضغط البخاري للسائل النقي (المذيب) والمحلول علي التوالي . مقابل الحرارة . بينما الضغط البخاري للمحلول عند كمل درجات الحرارة يكون أقل من المذيب . ولهذا فسإن منحني الضغط البخاري للمحلول مقابل الحمرارة يقع كله أسفل الضغط البخاري للمحلول مقابل الحمرارة يقع كله أسفل الضغط البخاري للمحلول المذيب النقى .

وللوصول لنقطة الغليان فإنه يلزم أن المذيب والمحلول يجب ان يسخن حمتي يصلا الضغط البخاري لهما مساويا للضغيط الجوي P° كما

نلاحظ من الشكل (3) أن الذيب يصل الي الضغط P° لمقابل درجة الحرارة T° ، ولكن المحلول يجب ان يسخن عند درجة حرارة أعلى T قبل أن يصل الي نفس الضغط الخارجي ، وبالتالي المحلول يجب ان يغلي عند درجة أعلى من الذيب عند نفس الضغط الخارجي ، ويكون الغرق في الارتفاع في درجة الغليان للمحلول $\Delta T_{b} = T - T^{\circ}$ هـذه الطريقة يمكن تطبيقها على المحاليل الغير طيارة المذابة أيضا .

ولاشتقاق العلاقة بين الارتفاع في درجة الغليان للمحلول وتركيزه سوف نطبق معادلة كلابيرون -- كلاوزيس ، قانون راؤولت عند الظروف المبينة من الشكل (3). فالنقطة G تقعان على منحنى الضغط البخاري للمحلول وكل منهما يمكن أن يعطيا بالعلاقة:

$$\ln \frac{P^{\circ}}{P_{s}} = \frac{\Delta H_{\circ}}{R} \frac{(T - T^{\circ})}{T T^{\circ}}$$

ولو أن هذا المحلول مخفف جدا فإن المادلة (5) تختزل الى

$$\ln \frac{P^{\bullet}}{P_{s}} = -\ln \frac{P_{s}}{P^{\bullet}} = \frac{\Delta H v \Delta T_{b}}{R(T^{\bullet})^{2}}$$

ونو طبقنا قانون راؤولت سيكون بهذا الشكل

$$\frac{P_3}{P^*} = X_1 = (1 - X_2)$$
 -7

حيث أن (X2) الكسر المولي للمذيب في المحلول تصبح المعادلة (6)

$$ln(1-X_2) = -\frac{\Delta H \nu \Delta T_b}{R(T^*)^2}$$
 -8

وبالنسبة لمحلول مخفف جدا (X2) ستكون صغيرة وكل الأجــزاء في التعبير القابل يجب أن يهمل . نستبدل $(-X_2)$ للقيمة $\ln(1-X_2)$ في المعادلة (8) لنحصل على (X_2)

$$-X_2 = -\frac{\Delta H \nu \Delta T_b}{R(T^{\circ})^2}$$

$$R(T^{\bullet})^{2}$$
 ومليه $\Delta T_{b} = \frac{R(T^{\bullet})^{2}}{\Delta H_{V}} \cdot X_{2}$ -9

هذه المادلة تعطى الارتفاع في نقطة الغليان.

وبطريقة عملية في الشكل في "الارتفاع لدرجة الغليان" فإننا سوف نعبر عن التركيز ليس بالمول ولكن بالمولال (m) أي (مول مذاب في 100 جرام مذيب) أي أن :

$$X_2 = -\frac{m}{n_1 + m} \propto \frac{m}{n_1}$$

وعليه بالنسبة للمحاليل المخففة جدا (m) يمكن إهمالها بالقارنة مع (n1) ولهذا

$$\Delta T_b = \left(\frac{R(T^*)^2}{\Delta H v n_1}\right) m \qquad -10$$

اذا لأي مذيب كل القيم داخل القوس تكون ثابتة ويمكن كتابته على هذه الصورة :

$$K_b = \frac{R(T^*)^2}{\Delta H v n_1} \qquad -11$$

والمعادلة (10) تكون

$$\Delta T_b = K_P m \qquad -12$$

حيث (K_b) تسمى ثنابت الارتفاع لنقطة الغلينان المولالي . or ebuilioscopic) constant)

وطبقا للمعادلة (12) أن الارتفاع لنقطة الغليان لاي محلول مخفف يتناسب مباشهرة مع المولالية للمحلول ($\Delta T_b \propto m$) تعرف بأنه عند إذابة واحــد مـول مـن مـذاب في 1 ك جرام من مذيب .

مثال : احسب (Kb) للماء من القيم الآتية :

R = 8.314 JK⁻¹ mol⁻¹, T° = 373.2 K, $\Delta H \nu$ = 40610, Jmole⁻¹ of water $n_1 = \frac{1000}{18.02}$ = moles of water

Now
$$K_b = \frac{R(T^*)^2}{\Delta H v n_1} = \frac{8.314(373.2)^2}{40610 \times 1000/18.02}$$

$$= 0.513 \text{ K mol}^{-1} \text{ kg}^{-1} \text{ of solvent}$$

$$= 0.52 \text{ K mol}^{-1} \text{ kg}^{-1} \text{ of solvent}$$

جدول (1) ثوابت الارتفاع في نقطة الغليان المولالية لبعض المواد

Solvent	Boiling point	Kb-obse	Kb-Caic.
Acetone	56.5	1.72	1.73
Acetic acid	118,1	3,14	3.13
Benzene	80.1	2.57	2.61
CCl4	76.8	5.00	5.02
Chloroform	61.2	3.88	3.85
Ethanol	78.4	1.19	1.19
Ethyl ether	34.6	2.11	2.16
Methanol	64.7	0.80	0.83
Water	100	0,52	0.51

حساب الوزن الجزيئي من الارتفاع في نقطة الغليان

يمكن حساب الوزن الجزيئي من الارتفاع في نقطة الغليان بغرض أن المولالية لمحلول يمكن حساب الوزن الجزيئي M_2 في W_2 (m) لذاب ك وزن جزيئي M_2 في W_3 لذيب تكون

$$m = \frac{W_2 \times 1000}{m_2 W_1}$$
 -13

لو أن (ΔT_b) الارتفاع في نقطة الغليان لهذا المحلول تستبدل المعادلية (13) في المعادلة (12) لنحصل :

$$\Delta T_b = K_P \left(\frac{1000 \text{ W}_2}{M_2 \text{ W}_1} \right)$$
 -14

ومن معلومية القيم في المعادلة (14) يمكن إيجاد قيمة (M_2) – الوزن الجزيئي .

أ – طرق إيجاد الارتفاع في درجة الغليان – طرق إيجاد الارتفاع في درجة الغليان – Methods of determining the elevation of B.P.

يوجد عدة طرق لايجاد الارتفاع في نقطة الغليان فالشائع منها:

أ - طريقة الاند سبيرجر

2 - طريقة كوتزيل

الطريقة الأولى:

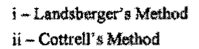
هذه الطريقة هي الملائمة معطيا لأيجاد الأرتفاع في درجة الغليان ففي هذه الطريقة يسخن المذاب بواسطة بخار غليان المنيب في الشكل (4) . يتكون الجهاز من المنيب في الشكل (4) . يتكون الجهاز من المنار الي الأنبوبة الداخلية . 2 – انبوبة غليان داخلية مدرجة سم ولها انتفاخ مع فتحة بالجانب وأنبوبة الغليان مزودة بترموميتر مدرج دقيق حتى 0.01م وأنبوبة زجاجية

مزودة بانتفاخ في تهايتها محثوية علي عدد كبير من الفتحات . فتضمن التوزييع المنتظم البخسار خسلال المذيب . هذا الانتفاخ يعيد المذيب عندما يحبس الغليان شديد الفيوران . 3 -- وأيضا ألبوية خارجية تغطي الانبوية الداخلية حيث تكشف البخار الساخن الخارج من الأنبوية الداخلية من المشحة وهي أيضا حماية لأنبوية الغليان وكذلك تمنع الحرارة المغتودة الخارجة على هيئة إشاعات .

الطريقة الثانية:

في عام (1919) كوتريل صمم جهاز مطور لقياس درجة الغليان شكل (5) وقد وضع تسميمه للتخلص من تردد درجة الموارة والأخطاء التي تؤدي للحوارة فوق العليا (أو الحرارة فوق المحمصة) ويتكون الجهاز

من انبوية غليان داخلة في رقبة ومثبتة بسدادة كبيرة . الحرف الأسفل للسدادة يبرز أسفل



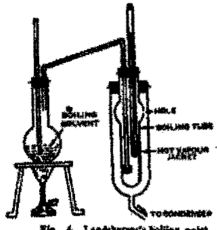


Fig. 4. Landsturger's holizog point apparatus.

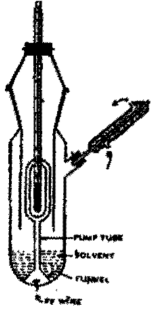


Fig. J. Cottzell's bolika; poloi apparatus.

الرقبة ليصل الي الاسطوانة التي تحتوي انتفاخ الترمومية وأقرع الأنبوبة المنتفضة . والاسطوانة تعمل كقميص للترمومية وتمنع تكثيف السائل على المكثف المتصل بالترمومية.

وعمل هذه الخلية كالاتي : في الأول نضع كمية معلومة للمذيب لتغلي بواسطة شعلة غاز "محمية من العبث بمساعدة حجاب مصسباحي ". ومع استمرار غليان المذيب فإن فقاقيع البخار التي تأتي من أسفل القمع لترتفع في الانبوبة حاملة بالسائل الذي يقذف مقابل ساق الثرموميتر في هذه الطريقة يحفظ انتفاخ الثرموميتر في عمق السائل المغلي وتقرأ درجة الحرارة الثابتة للسائل النقي من نقطة الغليان . والان توضع كمية من المادة في الذيب التي تعمل علي انخفاض درجة الغليان للمذيب ثم يترك ويستمر التسخين ثم تقرأ ثانيا درجة غليان المحلول الكلي .

مثال : يغلي البنزين عند 80.1 °م . ونقطة ثابت الارتفاع في درجة الغليان لـه 2.627 فهرنهيت . احسب الحرارة المولارية لبخار البنزين .

الحلـــــ

درجة غليان البنزين = 80.1 + 273.00 درجة غليان البنزين

 1^{-1} مول مول فهرنهیت R = R وثابت

. فهرنهیت مول $^{-1}$ ك جرام $^{-1}$ للبنزین 2.627 = K_b

$$n_1 = \frac{1000}{78}$$
 moles of benzene

$$\Delta H_v = \frac{R(T^*)^2}{K_b n_1} = \frac{8.31 \times (353.1)^2}{2.627 \times 1000/78}$$
= 30.763 J. mole⁻¹

مثال : درجة غليان رابع كلوريد الكربون (50 جرام) قد زادت بمقدار 0.402 فهرنهيت عند إضافة 0.5126 جرام نفثالين (وزنه الجزيئي 128) . احسب ثابت نقطة الارتفاع لرابع كلوريد الكربون .

الحليب

وزن رابع لكلوريد الكربون $(W_1) = 50$ جرام وزن النفثائين $(W_2) = 0.5126$ جرام الوزن الجزيئي للنفثائين $(M_2) = 128$ الارتفاع في نقطة الغليان = 0.402 فهرنهيت

The ebullioscopic constant of CCl4 is given by

$$K_b = \frac{\Delta T_b}{1000} \times \frac{W_1 M_2}{W_2}$$

$$= \frac{0.402}{1000} = \frac{50 \times 120}{0.5126} = 5.02 \text{ k moi}^{-1} \text{ kg}^{-1} \text{ of solvent}$$

مثال : أذيب 0.15 جرام من ثنائي الفينيال في 500 جرام من بنزين . احسىب درجة ارتفاع الغليان حيث ان K_b للبنزين .

الحلـــــا

تحسب درجة الارتفاع في نقطة الغليان من هذه العلاقة

$$\Delta T_b = K_b m$$
 (مولالية ثنائي الفينيل) $m = \frac{0.15 \times 1000}{500} = 0.3$ $\Delta T = 2.30 \times 0.3 = 0.759$

مثال : ماهي درجة الحرارة (نقطة الغليان العادية) لمحلول يحتوي 5.5 جرام من السكروز اذا إذيبت في 100 جرام ماء علما بأن (Kb للماء 0.51).

1-11

باستخدام هذه العلاقة نحصل علي الارتفاع في نقطة الغليان $\Delta T_b = \frac{1000\,K_b\,W_2}{M_2\,W_1}$ $\Delta T_b = \frac{1000\!\times\!0.51\!\times\!5.5}{342\!\times\!100} = 0.082^{\circ}C$

Therefore the normal boiling point of soln = 100 + 0.082 = 100.082°C.

الانخفاض في نقطة التجمد للمحلول

Depression of freezing point of solution

عندما يبرد محلول لدرجة حرارة معينة ليبدأ الذيب يتصلب وينفصل من المحلول. وعند نقطة الانفصال للمذيب الصلب تعرف نقطة التجمد للمحلول. وتعرف بنقطة الانخفاض للمحلول بأنها الحرارة التي عندها يكون المحلول في حالة اتزان مع الذيب

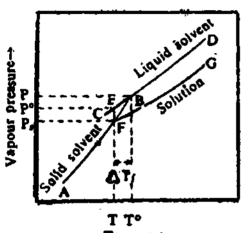


Fig. 6. Depression of freezing point by solutes.

الصلب ". فالمحلول يتجمد عند درجة حرارة أقبل مسن درجة حرارة الذيب النقي كما هو مبين من الشكل (6) والشكل يبين الرسم لهذه النقطة من الرسم البياني للضغط والحرارة .

المنحنى (AB) في الرسم البياني يبين منحنى التسامي للعذيب ، (CD) منحنى الضغط البخاري للسائل النقي المذيب النقي عند نقطة التجعد للعذيب النقي فإن الصلب وسطح السائل في

حالة اتزان . ولهما في نفس الوقت نفس درجة الضغط البخاري . وعند هذه النقطة والمتي عندها السطح الصلب وسطح السائل الذيب لهما نفس الضغط البخاري كما هو مبين بالنقطة (B) في الرسم البياني وهذه النقطة هي نقطة التقاطع للمذيبات (CD), (AB) ، بينما نقطة التجمد المناظرة للسائل النقي مبينة بالرمز T . وعند إذابة مذاب في مذيب فإن الضغط البخاري يكون أقل من السبائل الذيب النقي شكل (6) والاتزان عند T يحدث له عدم استقرار إيجاد حالمة جديدة أخرى من حالات الاتزان بين المحلول والذيب الصلب النقي . وعلي ذلك فإن المنحنى (FG) دائما واقع أسغل الذيب النقي ونقطة التلاقي بين المحنيات (AB, FG) تحدث عند النقطة T عندها تكون درجمة الحرارة أقل من T . بدءا من أي إذابة للمادة في مذيب نقي فإنه ياخذ نقطة تجمد T دائما وأبدا أقل من T . وتكون نقطة التجمد للمحلول هي :

$$\Delta T_c = T \circ - T$$

 ΔT_f ، تعتمد علي طبيعة الذيب وتركيز المحلول . وبالنسبة للمحائيل المخففة لذابات مختلفة في مذيب معين فإن ΔT_f ثختلف خطيا مع تركيز المذاب . ولكن ثابت التناسب لهذه التركيزات يعتمد على المذيب وعلى الأنواع المختلفة للمذيبات .

وعموما فإن (E, D) الواقعان علي نفس منحني الضغط البخاري نجد أنهما يعطيان علاقة مرتبطة بمعادلة كلابيرون - كلاوزيس .

$$\ln \frac{P}{P^{\circ}} = \frac{\Delta H_{\nu} (T - T^{\circ})}{RT^{\circ}T}$$
 -15

حيث $\Delta T_{\rm v}$. حرارة التبخير للمذيب النقي . وحيث أن النقاط $F_{\rm r}$ واقعان علي منحنى تسامى واحد فإنهما يعطيان العلاقة الآتية :

$$\ln\left(\frac{P}{P_s}\right) = \frac{\Delta H_s(T - T^*)}{RT^*T}$$

حيث ΔT_s حرارة التسامي للصلب المذيب بالتعويض في المعادلة (16) من المعادلة (15) نحصل على

$$(\ln P - \ln P^{\circ}) - (\ln P - \ln P_{s}) = \frac{\Delta H_{v}(T - T^{\circ})}{RT^{\circ}T} - \frac{\Delta H_{s}(T - T^{\circ})}{RT^{\circ}T}$$

$$\ln \frac{P_{s}}{P^{\circ}} = \frac{-(\Delta H_{s} - \Delta H_{v})(T - T^{\circ})}{RT^{\circ}T} \qquad -17$$

$$\ln \left(\frac{P_{s}}{P^{\circ}}\right) = \frac{-\Delta H_{f} \times \Delta T_{f}}{PT^{\circ}T} \qquad -18$$

المعادلة (18) تربط العلاقة بين الضغط البخاري للمحلول مع الضغط البخاري للسائل النقى عند درجة حرارة T . فلو افترضنا أن قانون راؤولف يطبق على المحلول فإن :

$$\frac{P_s}{P^o} = X_1 = 1 - X_2$$

(5) المجاليل

حيث أن (X₁, X₂) هما الكسر المولي للمذيب والمذاب في المذيب وبالتعويض في المعادلة (18)

$$\ln (1 - X_2) = \frac{-\Delta H_f \times \Delta T_f}{RT^*T}$$
 -19

. $\ln(1-X_1) = -X_2$ وعندما يكون المحلول مخفف جدا فإن القيمة

. $(T^{\circ} T = (T^{\circ})^2$ وعليه فإن

$$-X_2 = -\frac{\Delta H_f \times \Delta T_f}{RT^{\circ 2}}$$
 -20

and

$$\Delta T_{\rm f} = \left(\frac{R(T^{\circ})^2}{\Delta H_{\rm f}}\right) X_2$$

وبالتعويض عن التركيز بالمول بدلا من الكسر المولى فإن

$$\Delta T_{f} = \left(\frac{R(T^{\bullet})^{2}}{\Delta H_{f} n_{1}}\right) m \qquad -21$$

أي ان $\frac{m}{n_1+m}=\frac{m}{n_1+m}$ وحيث $X_2=\frac{m}{n_1+m}=\frac{m}{n_1}$ اللتر أو اللتر أو :

 $\Delta T_f = K_f m$

$$\frac{RT^{*2}}{\Delta H_f n_1} = 22$$

هذه المادلة (22) تشبه المادلة رقم (11) وهي علاقية أساسية ,(Kryos-cold) وهذه المادلة (11) وهي علاقية أساسية (Cryoscopy) وتسمي الانخفاض في نقطة التجمد . وتعرف بأنها "النقطة التي تحدث عند اذابة 1 مول من مذاب في 1 ك جرام من مذيب .

مثال: احسب Kr للماء من القيم الآتية:

R = 8.314 jk⁻¹ mole⁻¹, T ° = 273.2 k,
$$\Delta T_f$$
 = 333.51 jk⁻¹ g⁻¹

$$n_1 = \frac{1000}{18.02}$$
 moles

وبالتعويض في المعادلة (22) نحصل علي

$$K_f = \frac{8.31(273.2)^2}{(333.51)(18.02)\frac{1000}{18.02}} = 1.859 \text{ K mole}^{-1} \text{ Kg}^{-1} \text{ H}_2\text{O}$$

جدول (11) درجة التجمد العادية وثابت التجمد المحسوب لبعض المذيبات

Solvent	Freezing point (°C)	K _f
Acetic acid	16.70	3.90
Benzene	5.50	5.12
Bromofrom	7.80	14.40
Camphor	178.40	37.70
Cyclohexane	6.50	20.00
Naphthalene	80.20	6.90
Water	0.00	1.86

حساب الوزن الجزيئي من الانخفاض في نقطة التجمد

طريقة حساب الانخفاض في نقطة التجمد تشبه الي حد كبير مع ما تم حسابه في الارتفاع في نقطة الغليان . بالاستبدال في القيمة (m) المولاليسة للمحلمول من معادلة (13) . حتى المعادلة (22) .

$$\Delta T_f = K_f \left(\frac{1000 W_2}{W_1 M_2} \right) \qquad -23$$

$$M_2 = K_f \left(\frac{1000 W_2}{\Delta T_f M_2} \right) \qquad -24$$

الوزن الجزيئي (M_2) يمكن حساب W_1 , ΔT_6 , K_6 حساب يمكن معرفة القيم

إيجاد نقطة الانخفاض في درجة التجمد عمليا

Experimental determination of the freezing point

طريقة بيكمان Beckmann, method

معم الجهاز المستخدم لإيجاد الانخفاض في نقطة التجعد بواسطة بيكعان كعا مبين بالشكل (7) ويتكون من: 1 – أنبوبة داخلية لنقطة التجعد مزود بأنبوبة جانبية لإدخال الذاب ومثبت بها ثيرموميتر بيكعان وسئك بلاتيني . 2 – قميص خارجي يحيط الأنبوبة المداد و المداد ا

الداخلية والتي تحكم معدل التبريد للسسائل. و 3 - كأس زجاجي قوي أو أسطوانة حجرية (C) الذي يحتوي مخلوط مناسب للتبريد ومزود بمقلب.

ولإجراء التجربة يؤخذ 15 – 20 جرام من المذيب في الأنبوبة الداخلية ويوضع الجهاز كما همو مبين في الشكل (7) يوضع الانتفاخ والثيرموميتر في المذيب . أولا تعيين نقطة التجمد للمذيب عمليا مباشرة بواسطة تبريد أنبوبة لنقطة التجمد في حمام التبريد المد لذلك . عند أجراء التجربة ، فإن المذيب ينصهر مرة أخرى ثم توضع الأنبوبة مرة أخرى في المبرد ثم يحسب

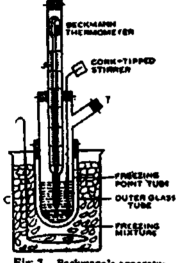


Fig. 7. Backmann's apparatus

الانخفاض المستمر في درجة التجمد لأول نقطة نفصل المادة الصلبة للمذيب بعيدا عن السائل.

ولإيجاد درجة تجمد المحلول فإننا نخرج الأنبوبة من الجهاز لينصهر المذيب مرة اخري ثم يضاف عليه من 0.2 - 0.1 جرام من المذاب ثم يقلب جيدا حتى يصبح المحلول متجانسا داخل الأنبوبة T . والآن ثم نبدأ في حساب درجة التجمد للمحلول . وبإعادة التجربة عدة مرات للوصول الى النقطة الصحيحة للمحلول .

مثال : 0.0874 جرام من كحول إيثيلي (وزنه الجزيشي = 46) أذيبت في 20 جرام من ماء وأنتج انخفاض قدره 0.177 فهرنهيت في نقطة التجمد للماء . إحسب ثابت الانخفاض في درجة التجمد .

$$W_2 = 0.0874 (g)$$

$$W_1 = 20 (g)$$

$$M_2 = 46$$

Freezing point depression (
$$\Delta T_f$$
)

$$= 0.177 k$$

The cryoscopic constant is given by
$$K_f = \frac{\Delta_T f M_2 W_1}{1000 W_2}$$

$$= \frac{17772}{1000 \text{ W}_2}$$

$$= \frac{0.177 \times 46 \times 20}{1000 \times 0.0874} = 1.86$$

مثال : لو أنيب 0,20 مول من النفثالين في 1000 جرام بنزين . احسب درجة الانخفاض في التجمد حيث ان (Kr) للبنزين 5.12 .

$$m = 0.2$$

$$K_f = 5.12$$

$$\Delta T_f = K_f$$

$$= 5.12 \times 0.12 = 1.024 \text{ K}$$

مثال: لو أذيب 3.6 جرام من جلوكوز في 100 جرام ماء كما وجدة درجة التجمد 0.372 فهرنهيت . احسب الوزن الجزيثي للجلوكوز حيث ان (Kr للماء 1.86)

Wt of glucose

$$W_2 = 3.6 (g)$$

Wt of water

$$W_1 = 1000 (g)$$

Freezing point depression

$$T_f = 0.372 \text{ K}$$

Cryoscopic constant

$$K_f = 1.86$$

The molecular weight of glucose

$$M_2 = \frac{100K_f}{\Delta T_f} \times \frac{W_2}{W_1}$$
$$= \frac{1000 \times 1.86 \times 3.6}{0.372 \times 100} = 180$$

الأوزان الجزيئية غير السوية (الشائة) Abnormal Molcular Weights من الدراسة السابقة لقد فرض أن الشكل الجزيئي للمذاب لا يتغير بالاذابة في المذيب. وعلى الناحية الأخرى لقد لوحظ أن اوزان جزيئية عند إذابتها في المذيبات لا تعطي قيم سوية كما هو محسوب حسابيا للوزن الجزيئي للمادة المذابة ولا تطابق الاوزان

الجزيئية العادية بالطرق السابقة . لقد رأينا في الدراسة السابقة من الانخفاض في الضغط البخاري او الارتفاع في نقطة الغليان أو الانخفاض في نقطة التجمد أنها تتناسب مع تركيز المواد ولهذا فإن:

 $\Delta P \propto X_2$ (mole fraction of solute)

 $\Delta P \propto n_2$ (number of solute particles or molecular in solution) nd similarly $\Delta T_b \propto n_2$

 $\Delta T_f \propto n_2$

Hence the moleculr weight of solute $\propto \frac{1}{\Delta P} \propto \frac{1}{\Delta T_b} \propto \frac{1}{\Delta T_f}$

Now molecular weight of solute $\propto \frac{1}{n_2}$

إذا المادة التي يحدث لها أن تتفكك أو تتجمع في المحلول الستي عدد جزيئاتها في المحلول تختلف عن العدد العادي لذلك تعرف بالوزن الجزيئي غير السوي .

observedMol wt Normal no of soluteparticles

Normal Mol wt No of solute particles after diss or association

Dissociation

مواد تأخذ صفة التفكك عند إذابتها

مثل المواد الايونية أي المواد التي تعطي ايونات عند اذابتها في السائل . بمعنى واحد جزئ يعطي 2 أيون أو ثلاثة أو أكثر . لذلك فإن عدد المكونات الموجودة تزداد اكثر من العادي .

مثال : محلول يحتوي 1.0 جـرام من كلوريد الصوديوم في 100 جـرام من ماء انخفض حتى 0.604 م . احسب درجة التفكك لكلوريد الصوديوم $(7.80 \, \text{km})$.

$$Wt of NaCl = W_2 = 1.0 g$$

$$Wt of H_2O = W_1 = 100 g$$

Freesing point depression $\Delta T_f = .0604 \text{ K}$

Observed M. Wt =
$$\frac{100K_f W_2}{\Delta T_f W_1} = \frac{1000 \times 1.86 \times 1}{0.604 \times 100} = 30.8$$

Normal of M. Wt of NaCl = 58.5

لو أن (X) درجة التفكك لكلوريد الصوديوم (التفكك الجزيئي) لواحد مول من كلوريد الصوديوم يتفكك الى :

$$\begin{array}{cccc}
\text{NaCl} & \longrightarrow & \text{Na}^+ + \text{Cl}^- \\
\text{(1-X)} & & \text{X} + \text{X}
\end{array}$$

اذا المجموع الكلي للأنويات في المحلول

$$\frac{58.5}{30.7} = \frac{1-X}{1}$$
: عدد الجزيئات بعد التفكك عدد الجزيئي المعادي عدد الجزيئات للمذاب في المحلول عدد الجزيئي المشاهد $X = \frac{58.5}{30.7} - 1 = 0.892$

اذا كلوريد الصوديوم يتفكك بنسبة 89.2٪.

مثال : محلول يحتوي 0.815 جرام من كلوريد الباريوم اللامائي يتفكك في 23 جرام من ماء وأعطى إرتفاع في نقطة الغليان مقدارها 0.252 فهرنهيت . كم عدد الايونات المتكونة عند إذابة واحد جزئ من كلوريد الباريوم المتفككة في المحلول (1.5 للماء 0.51).

Wt of Ba Cl₂
$$W_2 = 0.815 g$$

Wt of Water $W_1 = 23 g$
B.P. of elevation $\Delta T_b = 0.252 K$

The observed Normal of BaCl₂ anhyd. M₂

$$= \frac{1000 \,\mathrm{K_b} \times \mathrm{W_2}}{\Delta \mathrm{K_T} \times \mathrm{W_1}} = \frac{1000 \times 0.15 \times 0.815}{0.25 \times 23} = 71.71$$

Where the normal M wt of $BaCl_2 = 208$

من معادلة التفكك لكلوريد الباريوم
$$BaCl_2 \longrightarrow Ba^{++} + MCl^ 1-x \quad x \quad 2x$$
المجموع الكلي للأيونات في المحلول
 $(1-X)+X+2X=1+2X$

باستخدام العلاقة السابقة

$$\frac{208}{71.71} = \frac{1+2X}{1} = 2.90 \text{ or } 3.0 \text{ ions}$$

Association

مواد تأخذ صفة التجمع عند إذابتها

بعض المواد العضوية عند إذابتها في المذيبات لتعطي تجميع لأوزانها الجزيئية وعلي ذلك تقل عدد الأيونات الجزيئية في المسائل . ولذلك نلاحظ الوزن الجزيئي أكبر من الوزن الجزيئى العادي .

مثال : محلول يحتوي 0.583 جرام من حمض الخليك في 20 جسرام من البنزين ليمطي انخفاض في نقطة التجمد 1.254 فهرنهيت . احسب درجة التجمع لحمض الخليك في البنزين (Kr للبنزين 5.12) .

Wt of
$$CH_3COOH$$
 = $W_2 = 0.583 g$

Wt of Benzene =
$$W_1 = 20.0 g$$

Freesing point depression $\Delta T_f = 1.254 \text{ K}$

Observed M. Wt of ACOH

$$M_2 = \frac{1000 \,\mathrm{K_f} \times \mathrm{W_2}}{\Delta \,\mathrm{K_f} \times \mathrm{W_1}} = \frac{1000 \times 5.12 \times 0.583}{20 \times 1.254} = 119$$

Normal M. Wt of ACOH = 60 (CH₃COOH)

المجموع الكلي للأيونات في المحلول

$$(1-X) + \frac{1}{2}x = 1 - \frac{x}{2}$$

$$\frac{60}{119} = \frac{1 - x/2}{1} = 0$$

$$\therefore x = 0.991$$

إذا يتجمع حمض الخليك بنسبة / 99.1.

Osmosis and Osmotic pressure

الأسموزية والضغط الاسموزي

عندما يفصل محلول من مذيب نقي بواسطة غشاء نفاذ . فإنه من الملاحظ أن المذيب بالمرور النقي يميل أن يمرمن خلال الفضاء الوصول الي المحلول والغشاء الذي يسمح للمذيب بالمرور من خلاله ولا يسمح للمذاب وهو مايعرف بالغشاء الشبه منفذ. فلو أن محلولين مختلفي التركيز مفصولين عن بعضهما بواسطة غشاء شبه نفاذ ، فإننا نجد أن المذيب يمر تلقائيا خلال الغشاء من المحلول الأقل تركيز الي تركيز أكبر حتي الوصول الي تركيز متساو علي جانبي الغشاء تعرف هذه الظاهرة بالنفاذية (Osmos = a push) . نوع الغشاء المطبق في والذي اكتشفت بواسطة (آبي نوليت 1784) (Abbe Nollet) . نوع الغشاء المطبق في تجربة النفاذية يعتمد علي طبيعة المذيب . وبعض الأغشية الشبه نفاذة تشمل الأغشية الحيوانية والشرائح الرقيقة من السليلوز أو نترات السليلوز . والغشاء الأخير هو المستخدم للأوزان الجزيئية الكبيرة في الذيبات العضوية . ولكن للمذابات التي لها اوزان جزيئية قليلة مذابة في ماء فإن أفضل الأغشية الشبه نفاذة من الشرائح التي تؤخذ من حديد وسيانيد النحاس وحديدوسيانيد وسيانيد النحاس وحديدوسيانيد البوتاسيوم [6(Cu₂(CN)) . K4[Fe(CN)]

ولكن يجب علينا أن نتذكر أنه لا يوجد غشاء شبه منفذ عبام مثالي يخدم جميع الأنظمة أو أنظمة معملية عند كل درجات الحرارة .

Free Energy Difference

فرق الطاقة الحرة

عند أي درجة حرارة وضغط جموي (أجو) فإننا نري ثيرموديناميكا من المكن حدوث إنتقال المذيب الي المحلول تلقائيا خملال الأغشية ، لأن الطاقة الحرة الولارية للمذيب النقي تكون أكبر من الطاقة الحرة المولارية الجزيئية للمذيب في المحلول ولهذا فإن سريان المذيب سوف يستمر حتى الوصول الي حالة الإتزان .

وظاهرة النفاذية أو الاسموزية يمكن توضيحها بواسطة التجارب الآتية فيما بعد :

تجربة (1): الأجهزة المستخدمة مبينة في الشكل (8) عبارة عن إناء فخار متماثل غشائي من حديدوسيانيد النحاس معلو، بمحلول 1٪ من سكر القصب والسدادة يوجد بها أنبوبة زجاجية طويلة داخلة في الكأس الحاوي لمحلول السكر والآن يغسس الكأس في كأس به ماء مقطر. حينئذ تحدث النفاذية لها تتحرك والأنتشار للماء خلال النشاء الشبه منفذ ليصل الي مستوي يظهر في مستوي إرتفاع المحلول في الأنبوبة الطويلة بعد عدة ايام

(5) لمعاليل

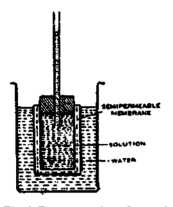
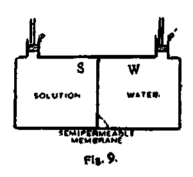


Fig. 8. Demonstration of osmosis

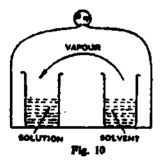


وعند الوصول الي الاتزان فإن الضغط الهيرواستاتيكي لعمود المحلول على الأقل كاف لمنع أي مرور التيار للمذيب خلال الغشاء الي المحلول . إذا الضغسط الهيدرواستاتيكي الناتج بواسطة العملية النفاذيسة يعرف بالضغط الأسموزي للمحلول .

تجربة (2): اعتبر الجبهاز البين في شكل (9) والذي يتكون من غرفة مقسمة الى ماء محبوس مستقل والقسم الآخر به المحلول ومحبوس أيضا (S.W) بواسطة الغشاء شبه النفاذ كما هو مزود بضاغط P', P فعند وضع ماء في الجزء الخاص به والجزء الآخر وضع محلول فإنه نلاحظ تحرك في الضاغط الواقع علي (P) لأعلى بينما 'P يتحرك لآسفل معا يدل علي مرور الماء (الذيب) . ولوقف مرور الماء (الذيب) . ولوقف مرور الماء الشغط الواقع علي المحلول بحيث علي الأقلل الشغط الواقع علي

المحلول مكافئ لعدم مرور تيار الماء الي المحلول أو مساويا للضغط الأسموزي .

تجربة (3): في هذه التجربة المحلول والذيب منفصلين بواسطة الهواء تحت ضغط



مخلخل شكل (10) الضغط البخاري للمذيب اكبر من الضغط البخاري للمحلول. هدنه الظاهرة تكون مماثلة للنفاذية حيث هنا محلول – هواء الداخلي يعمل كغشاء شبه منفذ ويحدث الاتزان في الأسموزية عندما يكون الضغط البخاري للمحلول مساويا للضغط البخاري للماء فهذه العملية تحدث بواسطة تطبيق الضغط الخارجي على السطح. هذه الظاهرة توصلنا الي تعريف آخر للضغط الأسموزي. الضغط النفاذي

(التبادلي) للمحلول هو الضغط الزائد الذي يجب ان يطبق عليه لكي تزيد من الضغط البخاري للمديب .

ويعرف الضغط الأسموزي بأنه "الزيادة في الضغط المطابق الذي يمنع مرور المذيب من أو خلال الأغشية شبه المنفذ الفاصل بين المحلول والمذيب .

Isotonic Solutions

المحاليل المتساوية التوتر

عندما ينفصل محلولين بواسطة غشاء شبه منفذ ، فالمذيب سوف يمسر من المحلول الاعلي في الضغط الاسموزي (النفاذي) الي المحلول الأقل في الضغط النفاذي حتى يصلا الي حالة اتزان وعندما يوجد محلولين لا ينتج بينهما سريان خلال الأغشية شبه النفاذية فإنه في هذه الحالة يسمى بالمحاليل المتساوية التوتر .

Measurement of Osmotic pressure قياس الضغط الاسموزي (التنافذي) Berkeley & Hartley's Method

معظم سلسلة القياسات الشائعة على الضغط الأسموزي (التنافذي) للمحاليل المائية التي صمعت بواسطة فيفر (Pfeffer) ، فرازر (Frazer) ، مورس (Morse) ومعاونيهم على أجهزة مصمعة بواسطتهم مستقلين . بيركيلي وهارتلي أضافوا تحسينات على الشغل السابق وأدخلوا طريقة دقيقة لقياس

الضغط الأسموري للمحلول .

التخطيط المرسبوم للأجبهزة المستخدمة بواسطة بيركيلي وهارتلي كما هو مبين في شكل (11) . يتكون الجهاز من اناه فخاري يحتوي علي غشاء من حديدوسيانيد النحاس في الحائط السذي يلتحسم الي خسارج الاسطوانة البرنزية ومسزود بعكيس

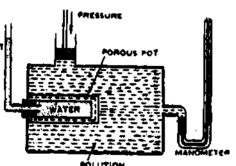


Fig. 11. Berkeley and Hartely's apparatus for measuring comotic pressure.

ومانوميتر . يوضع الماء في الاناء ، ويقرأ إرتفاع الماء داخل الأنبوبة T .

ويوضع المحلول تحت الدراسة في الاسطوانة الخارجية . نلاحسظ أن الماء يميل ان يمر من خلال الفتحات الي المحلول كما همو مبين بالنقص في الارتفاع للأنبوبة T هذا الضغط التبادلي يملك تثبيته بواسطة ضاغط خارجي على المحلول بمساعدة مكبس مزود لذلك . كما هو مبين بواسطة الهلالية الثابتة للماء في الانبوبة الجانبيسة . الضغط الطابق

يكون مساويا للضغط التبادلي المقروه بواسطة المانوميتر الزئبقي . في هذه التجربة حالة الاتزان تصل بسرعة ، وتركيز المحلول لا يتغير بواسطة التخفيف مع المذيب ولهذا فإن الضغط التبادل يمكن قياسه بدقة اكثر من الطرق الأخرى .

مثال : يحتوي محلول مائي علي 30 gm مثال : يحتوي محلول مائي علي 30 gm البروتين في واحد لتر . وكان الضغط الاسموزي للمحلول هو 0.0167 ضغط جو عند 25°C . فما هو الوزن الجزيئي للبروتين بالتقريب .

الحلـــــ

باستخدام معادلة فانت هذه لايجاد عدد المولات للبروتين الموجودة هي

$$\pi = \left(\frac{n}{V}\right) RT$$

0.0167 atm =
$$\left(\frac{n}{1.0L}\right)$$
 0.0821 L.atm/k mol (298 k)

$$n = 6.83 \times 10^{-4} \text{ mol}$$

وبما أن عدد الجرامات الموجودة هي 30g بروتين .

الوزن الجزيئي بالجرام = 1 mol protein
$$\left(\frac{30.0 \, \text{g protein}}{6.83 \times 10^{-4} \, \text{mol}}\right)$$

$$= 4.39 \times 10^4$$
 g protein

$$M.wt = 43900$$

مثال : أوجد الضغط الاسموزي للدم للشخص العادي عند درجة حرارة C °37 . أوجد الضغط الاسموزي للدم للشخص العادي علي 0.296 مول في المحلول .

(5) المحاليل

Vant's Hoff, theory of dilute Solution نظرية فانت هوف للمحاليل المخففة Boyle-Vant's Hoff law for Solutions - قانون بويل فانت هوف للمحاليل

يتناسب الضغط الاسعوزي تناسبا طرديا مع عدد جزيشات المذاب او تركيز المذاب عند ثبوت الحرارة اذا فلو أن π – الضغط الاسعوزي (C) التركيز ، (V) حجم المحلول المخفف إذا

$$\pi \propto C \propto \frac{1}{V}$$
 or $p \ V = constant$ عند ثبوت الحرارة -1

Pressure-temperature for solutions

الضفط- الحرارة للمحلول

حركة جزيئات المذاب وضرباته على الغشاء الشبه نفاذ يتناسب طرديا مع درجة الحرارة المطلقة لو أن عدد جزيئات المذاب أو التركيز ظل ثابتا ، سوف يتناسب الضغط الاسموزي مع درجة الحرارة المطلقة .

$$\frac{\pi}{T}$$
 = constant if V is constant -2

هذه المعادلة تشبه قانون شارل للغازات

معادلة فانت هوف للضغط الاسموزي

يمكن اشتقاق الملاقة الآتية بين الضغيط الاسموزي (π) والضغيط البخباري للمذيب النقى (P°) وللمحلول (P،) من الاعتبارات الثيرموديناميكية .

$$\pi = \frac{RT}{V^*} \ln \left(\frac{P^*}{P_s} \right)$$
 -3

. حيث (V) = الحجم الولاري للمذيب

وبالنسبة للمحاليل المخففة والذي تتبع قانون راؤولت

$$\frac{P_s}{P^*} = X_1 = 1 - X_2$$

وبالتعويض في المعادلة

$$\pi$$
 V° = - RT ln (1 – X_2) (1 – X_2) وبالنسبة للمحاليل المخففة جدا فان

$$\therefore \quad \pi \text{ V}^{\circ} = -RT \text{ } X_2 = \frac{P_g}{P^{\circ}} = n_2 \text{ Since } X_1 \simeq \frac{n_2}{n_1}$$

or
$$\pi (V^{\circ} n_1) = n_2 RT$$

ولو أن (V^{o} n_{1}) الحجم الكلي للمذيب المحتوي (n_{2}) مـول للمـذاب والـتي تسـاوي اساسا للحجم V للمحلول المخفف والتاني :

$$\pi V = n_2 RT$$

$$\pi = CRT$$

حيث (C) الولارية ، R - الثابت العام للغازات

مثال : احسب الضغط الأسموزي لمحلول يحتوي 4 جلوكوز وزنه الجزيئي 180 عند درجة حرارة 17° و $100\,\mathrm{cm}^3$ لتر – جو فهرنهيت أمول $100\,\mathrm{cm}^3$ من جلوكوز انيبت في 100 $100\,\mathrm{cm}^3$

180 (1 mole) will be present in volume

$$\frac{180 \times 100}{4}$$
 = 4500 cm³ = 4.5 litres

$$T = 17 + 273 = 290 \text{ K}^{\circ}$$

$$\pi = \frac{RT}{V} = \frac{0.0821 \times 290}{4.5} = 5.29 \text{ atm} = 536 \text{ KNm}^{-2}$$
.

أسئلة على المحاليل

- 1 اشرح الأنواع المكنة لتغيير الضغط البخاري مع تركيب مخلوط سائلين معتزجان . بجميع النسب
 ثم بين كيف يمكن الفصل عن بعضها .
- 2 ارسم نظام منحني نقطة الغلهان لسائلين تزداد نقطة الغليان تدريجها مع التركيب . ماهي
 الملومات التي يمكن استخلاصها من المنحنى ؟
- 3 ماهو ميعار المحلول الميثالي لسائلين " ارسم منحني تركيب الضغط البخاري الأنظمة المحلول الميثالي
 عند ثبوت الحرارة .
 - 4 ماهو الفرق بين المحلول الميثالي ، وضح إجابتك مستعينا بالأمثلة .
- 5 اذكر ما تعرفه عن الاتخفاض النسبي للضغط البخاري لمذيب عند اذابة مذاب . واشتق العلاقة التي تمين كل من الوزن الجزيئي للمذيب والمذاب . ثم اوصف تجربة لايجاد الوزن الجزيئي للمذاب .
- 6 اشتق قانون راؤولت : اشرح كيف يمكن استخدام الانخفاض في الضغط البخاري للمذيب في إيجاد
 الوزن الجزيئي للمذاب . ثم أرصف طريقة عملية لقياس الانخفاض في الضغط .
- 7 اشتق العلاقة التي تربط الانخفاض في نقطة التجعد والكسر الولي للمذاب والولارية . ثم بين كيف تستخدم هذه العلاقة لايجاد الوزن الجزيثي للعادة الذابة .
 - 8 ماهو الضغط الأسموزي ، اشرح تجربة لقياس الضغط التبادلي بدقة
- 9 محلول يحتوي علي 1.5 جرام لكلوريد البوتاسيوم في 37.2 جرام من ماء وثبين ان المحلول يتجمد عند $K_{\rm H2O}=1.86$. احسب درجة التجمع لكلوريد الكالسيوم حيث ان 1.86 = $K_{\rm H2O}$.
 - 10 احسب الضغط الأسموزي لمحلول يحتوي على 5٪ سكروز في الماه عن 27°م.
- 11 محلول يحتوي على 1.35 جرام لمادة عضوية مذابة في 50 جرام من رابع كلوريد الكربـون يغلي عند 77.3°م تحت ضغط جوي , قما هو الوزن الجزيئي للمذاب .
- 12 احسب نقطة الغليبان 0.456 جبرام من صادة وزنها الجزيئي 152 اذا اذبيت في 4.4م جبرام اسيتون (درجة غليان 56.3م) . علما بأن 1.72 للأسيتون .
- 13 أوجد الضغط الأسبوزي لمحلول يحتوي على 0.5 عياري لكلوريد الصوديـوم كـانت 20.29 جـو عند 18°م . احسب درجة التفكك للمادة .
- 14 ~ 4 جرام لمادة في 100 مل من ماء اعطيت ارتفاع في الضغط التبادلي 5.1 جمو $^{\circ}$ م . احسب الوزن الجزيئي لتلك المادة .
 - 15 ماهو مفهوم قانت هوف لادخال المامل (i) وكيف يمكن تعيينها عمليا .
- 16 اشرح تجربة لتميين الضغط الأسموزي لمحلول ، ثم فسر الضغط البخاري الشاذ في حالة المحاليل الاليكتروليتية .
- 0.07 مولال انخفاضا في نقطة التجمد قدرة 0.07 مولال انخفاضا في نقطة التجمد قدرة 0.07 م . احسب معامل فانت هوف (i) ومعامل النفاذية لهذا المحلول عند نقطة التجمد علما بأن ($E_{\rm H_2O} = 1.86$).

المبتاب الميتاليبين

الديناميكا الحرارية

Theromodynamics

الديناميكا الحرارية: هو ذلك الفرع من العلوم الذى وضع علي أساس تحويل الطاقة. كما يتناول هذا الفرع قانون تحويل الطاقمة من شكل الي شكل آخر المصاحبة للممنيات الكيميائية والفيزيائية لكل الأنواع ومن ناحية أخرى التغير في الطاقة يعتبر مهم في إيجاد موضع الاتزان لأنظمة التفاعل وكذلك للإشارة لهذا التفاعل هل معكن أم لا . وعلى العموم قوانين الديناميكا الحرارية تستخدم بشكل جيد في الفيزياء والهندسة والكيمياء .

تعريفات للمصطلحات الديناميكا الحرارية:

النظام والمحيط والحدود:

الصفات أو التغير في الصفات للمادة دائما يتم بحثها بتجارب بحثية دقيقة . إذا الجزء من المادة (أو الكون) تحت الملاحظة في مثل هذه التجارب يطلق عليها النظام .

المحيط: هو كل المواد (أو الكون) المتبقية التي لها تأثير علي النظام وعلى العسوم النظام أو المحيط يمكن أن يفصل بينهما بإطار وهمى أو حقيقى والذي يعرف بالحدود.

الصفات المرثية للنظام: صفات المادة في الجسم الي حد ما غير تلك الجزيئات المعزولة الغريدة، والتي من السهل قياسها وهي التي تعرف بالصفات المرئية. مثل الضغط والحجم والحرارة والتركيب إلى آخره للنظام.

حالة النظام: النظام في الحالة المحددة وهو عندما كا صفاته تأخذ قيم محددة ، وبالتالي تحدد النظام كاملا. مثل قانون هذه الحالة PV = nRT ، للغاز المثالي يحدد كاملا ويوصف سلوك الغاز دالة الحالة أو المتغير: دالة الحالة هي الصفة المرئية التي لها قيمة محددة أو واضحة عندما تكون حالة النظام موصوفة . مثل الضفط ، الحجم ، الحرارة ، الطاقة ، الإنتروبي ، الإنثالبي .

النظام المفتوح ، المغلق ، المعزول : النظام الذي يفسير كسل من السادة والطاقة مع المحيط هو ذلك النظام المفتوح . مثل حرارة المسائل في الكساس ، صدأ الحديد ، نسو

وجذور النبات بينما . واحد من هذا لا يستطيع التغير في المادة أو الطاقة مع الوسط المحيط نعبر عنه بالنظام المعزول . علاوة على ذلك النظام المغلق هـو واحـد من حيث لا يحدث إنتقال للمادة منه وإليه للوسط المحيط فقط هذا ممكن للطاقة . مثل المادة الموضوعة في إنبوبة مغلقة يمكن فقط أن تغير درجة الحرارة أو الطاقة بدون التغير في المادة الداخلية.

النظام يمكن أن يكون متجانس وهو ما يتكون من سطح واحد أو غير متجانس وهو الذي يتكون من سطحين أو أكثر . كما في تحلل الاستر في وجود عامل مساعد حمضي مثل (HCl) وأما الثاني هو لتحلل الإستر في وجود عامل مساعد حمضي ولكن لمادة صلبة . أو التحلل الحراري لكربونات الكالسيوم .

التغير في الحالة: التغير في الحالة وهو الذى يعني به أن النظام يتغير كأملا من الحالة الإبتدائية الي الحالة النهائية الطريق: طريق تغير الحالة: الذي يعرف خصوصا للحالة الابتدائية هو تتابع الحالة الوسطية المنظمة المأخوذة بواسطة النظام والحالة النهائية . بععنى الطريق الذي يسلكه النظام للوصول إلى حالته النهائية .

العملية : هي طريقة العملية بواسطة الوسائل التي يكون تأثيرها يغير في الحالة : لو أن النظام يعود مرة أخرى إلي بدايته فغي هذه الحالة نقول بأن الحالة حلقية . وفي هذا النظام لو تغير على هذا الوضع نعرفه بالعمليات الحلقية .

صفات النظام: يمكن تقسيم صفات النظام الي قسمين رئيسيين وهي صفات شاملة أو صفات محددة .

فالصفات الشاملة: هي تلك الصفات التي تتعد علي كعية المادة الموجودة في النظام، والتغير في الصفة الشاملة تتناسب مع التغير في كعية المادة للنظام. فلو المادة في ظروف محددة قسمت الي قسمين متساويين فان قيمة الصفة الشاملة تأخذ نفس القدر من القيمة الأساسية ، السعة الحرارية ، الطاقة الداخلية ، الطاقة الحرارية الانشاليي) ، الطاقة الحرة لجيبس ، طاقة هيلمهولتز ، الكتلة ، الحجم وعدد المولات والصفات التجمعية كلها صفات شاملة للنظام .

وأما الصفات المحددة أو المركزة ، هي تلك الصفات التي لا تعتمد علي كمية المادة الموجودة مثل : الكثافة ، الضغط ، الحرارة ، التوتير السيطحي ، اللزوجية ، درجية

الغليان، إنكسار الضوء ، الحجم النوعي ، الحرارة النوعية كل هذه صفات خاصة بالنظام أو وبالمادة فقط ليس لغيرها .

وتعتمد نظرية الديناميكا الحرارية على قسمين أساسيين هما :

القسم الأول: الديناميكا الحرارية الكلاسيكية ، القسم الثاني: الديناميكا الحرارية الاستاتيكية . كما أن الديناميكا الحرارية الكلاسيكية تنقسم الي أربع افتراضات وهي كالتاني: الافتراض الأول وهو قانون الصفر . وينمن علي "إذا كان لدينا نظامين A &) كالتاني الأنظمة الثلاثة (A, B, C) سوف يصلبوا الي حالة أتنزان حراري مع بعضهما البعض " .

- 2 القانون الأول: للديناميكا الحرارية: وينص هذا القانون " أن الطاقة لا تفني ولا تستحدث " كما يعرف بقانون "بقاء الطاقة ".
- 3 القانون الثاني: للديناميكا الحرارية: وينص هذا القانون الهام بناءا علي نص بلانك "لا يمكن تركيب آلة تعمل علي خطوات لتحويل حسرارة الي شغل بدون أن تفقد جزء من هذه الحرارة أو أن تكون هناك تأثيرات جانبية ".
- 4 -- القانون الثالث: للدينامكا الحرارية: ومنطوقة " لايمكن خفض درجة الحرارة لأي نظام الي درجة الصفر المطلق في عدد محدود من الخطوات".

وهذه القوانين الاربعة لايمكن رهنتها مباشرة ولكنها فروض ويجب ملاحظة أن الديناميكا الحرارية الكلاميكية تهتم بدراسة حالة الاتزان الخاصة بأي جزء من المادة والتي تسمي نظام ما لايمطينا أي معلومات عن ميكانيكية التفاعلات التلقائية وهذا فرع خاص في دراسة حركية التفاعلات . فعثلا التحولات التلقائية التي تحدث علي مدى أزمنة طويلة ومنها تحول الصور التآصلية لعنصر الكربون عن الظروف العادية هو الجرافيت والتحول من الماس الي الجرافيت . كل هذه العمليات هي عملية تلقائية من مفهوم الديناميكا الحرارية . وهذا التحول لا يمكن ملاحظته عند الظروف العادية من الضغط ودرجة الحرارة .

والقسم الثاني: هو الديناميكا الاستاتيكية. هي تلك النوانين التي تقوم أساسا على حساب كميات الطاقة والإنتروبي والطاقة الحرة باستخدام النظريات الذرية والجزئية للمادة.

مما تقدم عند الديناميكا الحرارية وأنظمة الديناميكا الحرارية والممليات التي تحدث عند اتصال نظام بنظام آخر مثل (A & B) أو اتصالهما بنظام آخر (C) فإنه يمكن القول أن تقدم بعض التمريفات التي تخدم في أنظمة الديناميكا الحرارية .

النظام الديناميكي الحراري: بالفرض نظام معين في وقت معين ومحدد وحدث تغير لهذا النظام في وقت آخر في الخصائص الماكرو – سكروبية لهذا النظام فإنه يمكن القول أنه حدث تغير في النظام او حدث للنظام عملية ديناميكية حرارية. وتنقسم هذه المملية الي عدة أنواع مختلفة:

- 1 عملية أيوزثيرمائية : وهي تلك العملية الديناميكية الحرارية التي تحدث مع ثبوت درجة الحرارة ويمكن إجراء هذه العملية في حمام مائي مزود بثيرموستات . (مثبت لدرجة الحرارة ويمكن إجراء هذه العملية في حمام مائي مزود بثيرموستات . (مثبت لدرجة الحرارة عند قيمة ثابتة).
- 2 عملية أدياباتيكية (أو فجائية): رهذه العملية التي تحدث في نظام مغلق ومعزول حراريا عن الوسط المحيط به . وأن أي عملية تحدث لهدذا النظام نجد أن Q = Copnstant أو dQ = zero
- 3 عمليات طبيعية : هي تلك العمليات التي يمكن حدوثها ويكون إتجاه حدوثها الوصول الي حالة الاتزان .
- 4 عمليات غير طبيعية :. هي تلك العمليات التي تحدث ولكن لا تصل الي حالة الاتزان او تحدث قبل الوصول الي حالة الاتزان . ومثل هذه العمليات لا يمكن حدوثها .

عمليات إنعكاسية: نتصور نظام معين يتفاعل مع الوسط المحيط به ووصل هذا النظام الي حالة الاتزان مع ذلك الوسط الخارجي فإنه يمكن القول بأنه حدثت عملية إنعكاسية .

تغيرات إنعكاسية: إذا كان هذا النظام في حالة أتزان داخلي أثناء إفتماله ولكن لا يصل الي حالة أتزان مع الوسط المحيط به . أي أنه حدث تغير إنمكاسي . "عمليات غير إنمكاسية".

الاتزان الحراري : لو كان لدينا نظامين معزولين $(T_1 \ \& T_2)$ ولكن كسل منهما في حالة اتزان داخلي لكل نظام علي حدة ثم حدث اتصال بينهما بموصل جيد للحرارة وبعد فترة من الزمن نجد أن النظامين قد وصلا الي حالة اتزان حراري لهما أي أن $T_1 = T_2$.

القانون الاول للديناميكا الحرارية :

حقيقة القانون الأول للديناميكا الحرارية هو قانون تحويل الطاقة وينص القانون علي ان الطاقة لا يمكن تخليقها أو إفنائها بالرغم من أنه يمكن تغيرها من حالة إلى حالة أخرى أو من شكل الي شكل آخر. ومجموع الطاقة الكلية للنظام والوسط المحيط يجب أن يظل ثابت.

وقانون أينشتاين $\Delta E = \Delta \, mC^2$ حيث $\Delta E = \Delta \, mC^2$ التغير في الطاقة المساحب للتغير في الكتلة . $\Delta m = 0$ الكتلة ، ن حيث لو أخذنا الكتلة والحرارة لنظام معزول سيظل ثابت . وربعا يوجد تغير داخلي للطاقة لعدة أشكال ، والكتلة يمكن تحويلها إلى طاقة . في الظواهر العادية للكيمياء والكيمياء الفيزيائية لا يوجد مقياس للتغير في الكتلة الكلية والتحول النووي كشريط وكذلك القانون البسيط لتحول الطاقة يمكن أن يكون كافيا لمعالجة مثل هذه المشكلة في الديناميكا الحرارية .

والآن نعتبر تأثير بعض كمية الطاقة الحرارية علي النظام ، طبقا لقانون الطاقة للتحويل الأساسي . فكمية الحرارة (q) المضافة للنظام سوف تظهر علي شكل زيادة في الطاقة الداخلية ΔΕ للنظام والشكل (w) المبذول بواسطة النظام إذا .

 $\Delta E = q - w$

حيث القانون (1) يعتبر النص الرياضي لقانون الديناميكا الحرارية ولو حدث تغير ولو بسيط في النظام فإنه المعادلة سوف تكتب كما يلي : (δq) (δw)

الشغل البذول بواسطة كعية الحرارية المتصة الزيادة في الطاقة النظام الداخلية للنظام الداخلية للنظام

علاقة التحويل:

عندما تكون الحرارة المتصة بواسطة النظام من الوسط الخارجي أو المحيط الخارجي فتكون موجبة والمكس لو كانت الحرارة خارجة من النظام الي الوسط الخارجي فتكون سالبة . وكذلك الشغل المبذول بواسطة النظام علي المحيط فيكون موجب ، بينما الشغل المبذول بواسطة النظام فيكون سالب .

تطبيقات القانون الأول للديناميكا الحرارية:

لو طبقنا القانون الأول للديناميكا الحرارية علي العمليات الكيميائية وذلك لحساب التغير في الطاقة للنظام كمواد متفاعلة مؤدية الي نواتج . فيكون لبعض النتائج مثل (q) و (w) في هذه العملية ، q - يمكن إيجادها كالوريعتري بواسطة المسعر الحراري وأما w والتي يعبر عنها بالضغط والحجم هذا ممكن فقط في التفاعل الكيميائي والتي سوف تشرح تحت عدة عوامل التغير في الضغط والحجم .

الضغط- الحجم - الشغل

فلنتصور اسطوانة تحتوي علي كمية محدودة من غاز لها مساحة مقطعية (A) مزودة بعكبس عديم الوزن والاحتكاك شكل (1) ولو افترضنا الضغط علي المكسب (P) ، والقوة الكلية (P) مؤثرة علي الوضع هي (PA) . فالضغط حينئذ القوة لكل وحدة مساحة أي أن

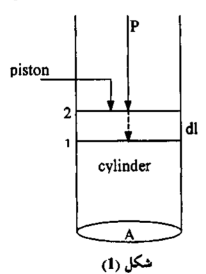
P = f/A . فلو أن المكبس تحرك خلال مسافة بسيطة ولتكن dl . فيكون الشغل المبذول المعطى بهذا النظام .

$$\delta w = f d l = PA \partial l = PdV$$
 - 3

حيث Adl = dV حجم العنصر الرتد Adl = dV نلخارج بواسطة الكبس في حالة التمدد . وبتكامل بين الحجم (V_1) والحجم (V_2) الابتدائي والنهائي على التواني .

$$\int_{1}^{2} \delta w = W = \int_{v_{1}}^{v_{2}} PdV \qquad -4$$

عندما يكون الشغل المبذول بواسطة



النظام هو فقط الضغط- الحجم الشغل .

وبالتمويض في المادلة (4) الي المادلة (1) تعطي القانون الاول للديناميكما الحراريمة لهذا الشغل .

$$\Delta E = q - PdV \qquad -5$$

(q), (E) عامة ويمكن إستخدامهما لحساب الشغل ، w والطاقـة (f ، 4) في عمليات تعدد أو انكماش النظام علي أي حال . تحت ظروف خاصـة هـذه المادلات تغترض أشكال خاصة كما يلى :

، dv = 0 عند حجم ثابت: لو لم يتغير الحجم خلال أي عملية وبالتبالي -i (w = 0) والمادلة (5) تختزل الى :

$$\Delta E = qv$$
 -6

$$\partial E = dqv$$
 -7

وهذا يمني في w=0 P = 0 ، عندما يكون التعدد حر الشغط صفر . عندما يكون التعدد عر الشغط صفر . الفراغ إذا

$$\Delta E = q$$
 -8

iii - معارض الضغط ثابت . فعند يكون الضغط ثابت ، والمادلة (4) تتكامل إلى :

$$w = P(V_2 - V_1) = P\Delta V \qquad -9$$

والعادلة (5) تمبح :

$$\Delta E = q - P(V_2 - V_1) = P - P\Delta V \qquad -10$$

$$\partial E = \delta q - PdV$$
 -11

iv = iv معارض الضغط متغير. لو أن الضغط متغير فيجب أن يكون دائة معلومة للحجم للحالة الموجودة قبل المعادلة (5) يمكن أن تتكامل. والتكامل يمكن أن يكون بيانيا وذلك برسم (P) مقابل (V) والشكل المعطي يعطي مساحة وهذه المساحة التحتية للمنحنى هي تمثل الشكل . وبالتالي يمكن تعويضها في المعادلة (5) لإيجاد كل من ΔE أو q .

أقصى شغل لتمدد غاز عند ثبوت الحرارة:

نفترض (n) مول من غاز ميثاني في إسطوانة كما ذكر سابقا عند ثبوت درجة الحرارة . ويكون الضغط الخارجي P علي المكبس والضغط الداخلي للغاز P فمند حالة الاتـزان سيكون P = P . ولو فرضنا الضغط الخارجي يقل بمقدار قيمة P فيان الحجم يـزداد

(6) الديناميكا الحرارية

بالقيمة dv ويكون الشغل في هذه الحالة مساويا للمقدار بقيمة فرق المضغط الحادث dP (dP) والتغير في الحجم

$$\partial w = (P' - dP) dv$$
 -12
 $\partial w = P' dv - dP dv$

والشق الأخير من المعادلة يهمل لصغر قيمته كمتغيرات . وتصبح المعادلة
$$\partial w = P dv = P dv$$

ويكون الشغل المبذول الكلي للتمدد يكون مساويا لسلسلة العمليات Pdv بينما قيمة P' تقل تدريجيا بثبات والحجم يزداد من الحالة الابتدائية إلي الحالة النهائية . وسيكون الناتج رياضيا .

$$w = \int_{v_1}^{v_2} P' dv = \int_{v_1}^{v_2} P dV$$
 -14

. يا الحجوم الابتدائية والنهائية على التوالي $(V_2),\,(V_1)$

وبالنسبة لغاز ميثالي: الملاقة بين الضغط والحجم يعطى بهذه الملاقة:

$$P = \frac{nRT}{V}$$

وبالتعويض في المعادلة (14) نحصل على

$$w_{\text{max}} = nRT \int_{v_1}^{v_2} \frac{dV}{V} = nRT \ln \frac{V_2}{V_1}$$

$$w_{\text{max}} = 2.303 \text{ n RT log } \frac{V_2}{V_1}$$

or
$$w_{\text{max}} = 2.303 \text{ n RT log } \frac{P_1}{P_2}$$

طبقا لقانون بويل

or
$$w_{max} = 2.303 \text{ n RT log } \frac{P_2}{P_1}$$

مثال : احسب الشغل المبذول عند تمدد 5 مول من غاز الأيدروجين يتسدد عكسيا عند ثبوت الحرارة عند 27° C من واحد الى (0.1) ضغط جو .

الحلـــــ

بالتعويض في المعادلة

$$w_{\text{max}} = 2.303 \text{ n RT log } \frac{P_2}{P_1}$$

= 2.303 × 8.31 × 300 log $\frac{0.1}{1}$
= 28.70 kj.

مثال: ماهو أقصي شغل يمكن الحصول عليه الحادث من تمدد 10 مول من غاز ميثال يتمدد إنعكاسيا وأيزوثيرماليا عند 20°C من 2.24 لتر وحتى 22.4 لتر ..

الحلي

بالتعويض في المعادلة

$$w_{\text{max}} = 2.303 \text{ n RT log } \frac{V_2}{V_1}$$

 $w_{\text{max}} = 2.303 \times 10 \times 8.31 \times 300 \times \frac{224}{2.24}$

= 57.41 ki.

مثال : اسطوائة معلوءة بهواء حجمه 5 لتر ومزودة بعكبس عند ضغط 20 جو فإذا تحرك المكبس دفعة واحدة وتغير الضغط ال 10 جو . احسب الشغل الذي يبذله الهواء في عملية التعدد . وإذا تحرك المكبس تدريجيا عند درجة حرارة 27° م .

 $V_{i} = 5I = 0.005 \text{ m}^{3}$

ومن قانون بويل يمكن إيجاد (V_2) على النحو التالي :

$$P_1/P_2 = V_2/V_1$$
 $\therefore V_2 = V_1 \times \frac{P_1}{P_2} = 5 \times \frac{20}{10} = 10$
 $\therefore V_2 = 10 L = 0.010 m^3$
 $\therefore w = P_1 (V_2 - V_1)$
 $= 20 (0.010 - 0.005)$
 $= 0.1 \text{ Cal.}$
or $w = 20 \times 101.3 \text{ N.m}^2 (0.01 - 0.005) m^3$

ثانیا :

$$w = nRT lnP_1/P_2$$

وحيث ان قيمة (n) يمكن حسابها من القانون العام للغازات
$$n = \frac{P_1 V_1}{RT} = \frac{20 \times 5}{0.085 \times (273 + 27)} = 4.065 \text{ mol}$$

وبالتعويض عن قيمة (n)

$$w = 2.303 \times 4.065 \times 8.314 \times 300 \log \frac{20}{10}$$

= 7029.032 j = 7.029 kj.

مثال : حدث تلف في أنبوبة تحتوي على 56 جرام من غاز النيتروجين عند 10 ضغط جو . احسب الشغل الذي يبذله الغاز أثناء عملية التمدد (عند 27° م) .

الحل

 P_1 ضغط الغاز الابتدائي يساوي الضغط الخارجي ، P_2 ضغط الغاز النهائي بعد تسرب الغاز ، ويمكن التعويض عن $V_1,\,V_2$ بدلالة الضغط كما يلي :

$$V_1 = \frac{nRT}{P_1}, \qquad V_2 = \frac{nRT}{P_2}$$

$$W = P_2 \left(\frac{nRT}{P_2} - \frac{nRT}{P_1} \right)$$

$$= nRT \left(1 - \frac{P_2}{P_1} \right)$$

(n) وحيث ان
$$= \frac{56}{28}$$
 mol, $P_1 = 10$ atm, $P_2 = 1$ atm
 $\therefore w = 2 \times 8.314 \times 300 \left(1 - \frac{1}{10}\right) = 4.48956$ kj.

مثال : انفجرت انبوبة بها اكسجين سعتها 1 لتر تحتوي علي 64 جرام . حسب الشغل الذي يبذله الغاز عند $^{\circ}$ 25م. علما بأن الضغط الجوى = $^{\circ}$ 101.325 N/m² .

الحلييب

$$n = \frac{64}{32} = 2 \text{ mol}$$
, $R = 0.082 \text{ lit atm.deg}^{-1}$

يمكن حساب (P1) بالاتبدائي من القانون العام للغازات علي الشكل التالي :

(6) الديناميكا الحرارية

$$P_1$$
 (V)= n R T
 P_1 (1)= 2 × 0.082 × 298 = 48.872 atm
w = V_1 ($P_1 - P_2$)
= 1 × 10⁻³ (48.872 - 1) × 101.325
= 4.8506 ki.

مثال: انبوبة سعتها 5 لتر من غاز معين عند ضغط قدره 20 ضغط جسو. احسب الشغل المبذول الذي يبذله الغاز أثناء عملية التسرب.

الحلي
$$\mathbf{w} = \mathbf{V}_1 (\mathbf{P}_2 - \mathbf{P}_1)$$

$$= 1 \times 10^{-3} (20 - 1) \times 101.325 = 9.6258 \text{ kj}.$$

مثال : احسب اقصى شغل يجب بذله عند ضغط 1 ك جرام من النشادر من حجم قدره 1000 لتر الي حجم قدره 1000 لتر عند درجة حرارة 27م .

الحلي

الانثالبي :

هذه دالة جديدة والتي تعرف بالانثالبي او المحتوي الحراري والـتي يمكن تناولها للتعبير عن التغير الحراري عند ثبوت الضغط. هذه الدالة تعين بهذه العلاقة

$$H = E + PV -16$$

حيث ان V, P, E دوال حالة أو وظيفة حالة ، وأيضا (H) – دالة حالة ولا تتأثر بالعمليات المستحدثة من الحالة الإبتدائية إلى الحالة النهائية . إذا التغير في الانثالبي ΔΗ كالتالي :

$$\Delta: \mathbf{H} = \mathbf{H}_2 - \mathbf{H}_1 \qquad -17$$

حيث أن $H_1,\,H_2$ هي دوال للحالات للنظام ، بالتمويض لهذه القيم للمعادلـة (16) نحصل على :

(6) الديناميكا الحرارية

$$\Delta H = (E_2 - P_2 V_2) - (E_1 + P_1 V_1)$$
 -18

$$\Delta H = \Delta E + \Delta PV \qquad -19$$

: فإن $P = P_1 = P_2$ وحيث أن

$$\Delta H = \Delta E + \Delta PV \qquad -20$$

$$dH = dE + \Delta PV \qquad -21$$

أي أن المعادلة 21 - هي التغير في الإنثانيي مساويا للتغير في الطاقة للنظام بالاضافة للشغل المبذول بواسطة النظام .

وتـؤول PdV = 0 ، w = 0 ، dV = 0 وتـؤول المحدث تغير في الحجم فتكون dV = 0 ، dV وتـؤول المعادلة إلى :

$$q_V = \Delta E$$

وعليه عند ثبوت الحجم فيكون أي تغير الانثالبي يصحبه تغير في الطاقة الداخلية للنظام ، ولا يوجد شغل مبذول بواسطة النظام وتكبون الحرارة الخارجة مساوية لقيمة التغير في النقص للطاقة الداخلية للنظام .

والعمليات الكيميائية دائما وأبدا ما تحتوي عند ثبوت الضغط ، ويكون التغير للنظام مفتوح للجو الخارجي والمعادلة تصبح كالتالي :

$$q_{P} = \Delta E + P\Delta V$$
or
$$\Delta H = q_{P}$$

$$dH = \delta q_{P}$$
-23

أي ان الزيادة في الانثالبي تساوي الحرارة المتصة عند ثبوت الضغط عندما لا يكون موجود سوى الشغل $P\Delta V$ ، ويلاحظ أن الدائسة H تشبه الطاقة الداخلية E أو درجة الحرارة E دوال لحالة النظام فقط ولا تعتمد علي المسار الذي يسلكه أثناء عملية التفاعل أو التغير من حالة الي حالة أخرى .

وفي التفاعلات الغازية يكون التغير في الحجم كبيرا جدا . فإذا فرضنا أن حجم الغاز في الحالة الأولي $(V_2),\,(V_1)$ حجم الغاز في الحالة النهائية .

وحيث أن (n_1) عدد المولات للغاز عند بدء التفاعل ، n_2 عدد مولات الناتج النهائي عند ثبوت كلا من الحرارة والضغط . فمن القانون العام للغازات فإن :

$$PV_1 = n_1RT$$

وبذلك يكون التغير في الحجم

$$P\Delta V = PV_2 - PV_1$$
$$= n_2RT - n_1RT$$
$$= (n_2 - n_1) RT$$
$$= \Delta nRT$$

وبالتعويض في معادلة المحتوي الحراري عند ثبوت الضغط

 $\Delta H = \Delta E + P \Delta V$

 $\Delta H = \Delta E + \Delta n RT$

. وحيث (Δn) عبارة عن الغرق بين مجموع جزيئات نواتج التفاعل

مثال : كمية حرارة ممتصة 6024.96 جول عند ضغط جو واحد لازمة لتمدد واحد مول من ثلج صهرت عند 0.0° C . إذا علم أن الحجم السولاري للثلج والماء علمي التوالي ΔE , ΔH من 0.0180 ، 0.0180

الحلـــــا

من القانون لإيجاد التمدد الحجمى

$$P\Delta V = P (V_2 - V_1) = 1 (0.0180 - 0.0196)$$

= -1.6 × 10⁻³ lit.atm = -0.162 j.

(1 lit.atm = 24.2 cal = 101.25 j)

 \therefore H = E + P Δ V; 6024.96 J = E + (-0.162 J

 \therefore E = 6025.122 j.

ومن الملاحظ أن الفرق بين H ، E صغير جدا ويهمل .

مثال: تتكسر MgCO3 على النحو التالي:

$$MgCO_3(s)$$
 \longrightarrow $MgO + CO_2$

لو أن الحجم المولار لمركب كربونات المغنسيوم هو 0.028 لتر وبالنسبة للأكسيد هـو $\Delta H = \Delta H$ لتر . أوجـد الطاقـة الداخليـة ΔE إذا علـم أن كعيـة الحبرارة المتصـة $\Delta H = \Delta H$ عند درجة حرارة ΔE وضغط جو واحد .

(6) الديناميكا الحرارية

من هذا التكسير الحراري يلاحظ أن التغير في الحجم للمواد الصلبة المؤدي الي توليد كمية من الغاز (لثاني اكسيد الكربون).

$$P\Delta V = P(V_2 - V_1) = 1 (0.011 - 0.28) = 0.017$$

Solid = -0.017 × 101.25 = -1.72 J.
 $\Delta n_{gas} = 1$
= 1 × 8.31 × 900 = 7.479 ki

إذا التغير في عدد المولات تحدث كمية كبيرة في التغير للشق (PΔV) كما ذكـر سابقاً. ثم

$$\Delta E = \Delta H - \Delta (PV)$$

= 108.78 - 7.479
= 101.301 ki

مثال: في عملية تحول الماء الي بخار عند 00°C وضغط جو واحد يتطلب 40 kj مثال: في عملية تحول الماء الي بخار عند هذه الدرجة هو 0.02 لتر وحجم البخار عند هذه الدرجة من الحرارة 30.0 لتر. فما هو التغير في الإنثالبي والطاقة الداخلية لهذه العملية ؟

الحل

$$\Delta H = q_p = 40.63 \text{ kj}$$
 $P\Delta V = 1 (30 - 0.02) = 29.98 \text{ lit.atm}$
 $= 29.98 \times 101.25 = 3035.5 \text{ j}$
and dE = dH - PdV
 $= 40.63 - 3.036 = 37.594 \text{ kj}$.

مثال : حرارة التكثيف لبخار الماء عند ضغط جو واحد ودرجة حرارة 25° C كانت مثال : حرارة التفاعل عند نفس الدرجة 57.16~kJ

الحلي
$$2H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2H_2O(i)$$
 $2H_2O(i)$ وحيث ان التغير في المولات (التفاعلة والناتجة) هي $\Delta n = n_{product}, -n_{resetunts} = 0 - 3 = -3$

(6) الديناميك المرارية

$$\Delta E = \Delta H - \Delta nRT$$
= -571.676 - (-3 × 8.31 × 10⁻³ × 298)
= -564.247 kj.

السعة الحرارية:

الحرارة المتصة بواسطة النظام يمكن أن تؤدي الي تغير فيزيائي أو كيميائي وأيضا ترفع حرارة النظام . فلو فرض أن كمية صغيرة من حرارة أمتصت بواسطة نظام أو مادة ، فسوف يصاحبها زيادة في الحرارة dT ، بينما لا يحدث تغير آخر . إذا كمية الحرارة الطلوبة لرفع الحرارة للمادة لدرجة واحدة هي :

$$C = \frac{\delta q}{dT} \qquad -1a$$

حيث C - ترمز للسعة الحرارية لملادة : وينص التعريف العام للسعة الحرارية بأنها كمية الحرارة المطلوبة لرفع الحرارة لمادة معلومة خلال درجة واحدة كيلفن (Kelvin) . وبالنسبة لواحد جرام لواحدة درجة كيلفن تعرف بالحرارة الموادية المولاية المولاية وحيث :

$$C = \frac{\delta q}{dT} - 1b$$

ووحدات السعة الحرارية كما يلي $\mathrm{de}^{-1}\,\mathrm{mol}^{-1}$. السعة الحرارية المولارية هي حرارة خاصة للوزن الجزيئي ، والآن تستبدل قيمة $\mathrm{de}\,+\,\mathrm{PdV}$ بالقدار $\mathrm{de}\,+\,\mathrm{PdV}$ في الممادلة (1b) لتعطى السعة الحرارية المولارية.

$$C = \frac{dE + PdV}{dT}$$
 -2

وعند ثبوت الحجم (dV=0) فإن المعادلة تختصر الي

$$C_{V} = \left(\frac{dE}{dT}\right)_{V}$$
 -3

أي أن Cv مساوية لمعدل التغير في الطاقة الداخلية مع التغير في الحرارة عند ثبوت الحجم .

والمادلة الأخيرة يمكن أن يعاد توزيعها كالتالى :

$$dE = Cv dT$$

-4

وعندما تتغير حالة النظام مع تغير الحرارة من $T_1 \longrightarrow T_2$ فالعادلة T_1 يمكن

أن تصبح :

$$d E = C_V dT = C_V (T_2 - T_1)$$

-5

-6

ولعدد مولات

 $dE = nC_V (T_2 - T_1)$

or

 $\partial q_V = n C_V dT$

وعندما تمتص الحرارة إنعكاسيا عند ثبوت الضغط P فان المادلة (2) يمكن كتابتها على النحو التالي :

$$C_{P} = \left(\frac{dE}{dT}\right)_{P} + P\left(\frac{dV}{dT}\right)_{P} -7$$

-: مع الإتصال بالحرارة والضغط نحصل على $H=E+P_V$ والآن بتفاضل المادلة

$$\left(\frac{dH}{dT}\right)_{P} = \left(\frac{dE}{dT}\right)_{P} + P\left(\frac{dV}{dT}\right)_{P}$$
-8

إذا من العادلة (7 ، 8) نحصل على :

$$C_{P} = \left(\frac{dH}{dT}\right)_{P} \qquad -9$$

وبالتالي فإن Cp مساوية لمعدل التغير في الانثالبي مع مصاحبة الحرارة عند ثبوت الضغط. وعليه تكتب المعادلة (9) علي النحو عند ثبوت الضغط والانثالبي والحرارة دوال حالة.

$$dH = C_P dT -10$$

وعندما يسخن النظام من $(T_1 \longrightarrow T_2)$ هذه المادلة (10) يمكن أن تكتب كما

يلي :

$$\int_{1}^{2} dH = C_{P} = \int_{T_{1}}^{T_{2}} dT \qquad -11$$

$$bH = nC_P dT = nC_P (T_2 - T_1)$$
 -12

والسمات الحرارية لكل من $(C_V\,,\,C_P)$ المادة الصلبة والسائلة ثابتة ولكن بالنسبة للغازات مختلفة .

ويمكن اشتقاق العلاقة بين C_V , C_P بالنسبة لغاز ميثالي على النحو التالي : C_V , C_P العلاقة بين C_V , C_P

$$dH H = E + P_V$$

: eyridisch ack black in the local state of the lo

. $C_P = C_V$ فإن المعادة P $\Delta V = zero$ فإن المعادة الحجم فإن المعادة الحجم فإن المعادة الحجم فإن المعادة الم

ولقد وجد أن السعة الحرارية عند ثبوت الضغط (Cp) وعند ثبوت الحجم (Cv) للغاز لا تتوقف علي نوع الغاز ولكنها تتوقف علي عدد الذرات في الجزئ الواحد . فجميع الغازات الاحادية ومنها الغازات الخاملة تساوي تقريبا 12.5 جول . علما بأن النسبة المغزية للغازات . ثنائية الجزئية مثل الاكسوجين تقريبا تساوي 21 جول ، وعمل كل بالنسبة لثلاثية الجزئية وحول تقريبا . ويمكن القول أن جزيئات الغازات دائمة وفي ما يمثل حركة مستمرة ولا سيما بالنسبة للغازات الخاملة فإن لها حركة انتقال دائمة وهو ما يمثل ذلك بوجود طاقة حركية انتقالية . كذلك تلف الجزيئات حول مركز ثقلها كحركة دوران الأرض ، وبالتالي يوجد طاقة دورانية . وأما بالنسبة للذرات الموجودة في الجزئ ليست ساكنة ولكنها تتحرك في حركة اهتزازية وبالتالي لها طاقة اهتزازية ، ومن هنا يتبين ان السعة الحرارية الجزيئية لا تتوقف علي عدد الذرات في الجزئ . وبذلك نلاحظ أن النسبة بين 27 /72 للغازات أحادية الجزيئية (الهيليوم ، النيون ، الأرجون) تساوي 1.66 وبالنسبة للغازات ثنائية الجزيئية (الأوزون ، ثاني النيتروجين ، الاكسوجين ، الكلور) تساوي 1.4 وثلاثية الجزيئية (الأوزون ، ثاني النيد الكربون) تساوي 1.48 وثلاثية الجزيئية (الأوزون ، ثاني النيد الكربون ...) تساوي 1.48 وثلاثية الجزيئية (الأوزون ، ثاني النيد الكربون ...) تساوي 1.48 وثلاثية الجزيئية (الأوزون ، ثاني النيد الكربون ...) تساوي 1.48 وثلاثية الجزيئية والثلاثية هي

(6) الديناميكا الحرارية

، 20.77 علي التوالي تساوي 29.26 ، 20.90 ، 12.46 لتوالي تساوي 29.27 ، 37.57 ، 29.21 . .

من Xe عند تسخين و ΔH ، ΔE من الزينون Xe مثال : إحسب التغير في ΔH ، ΔE من الزينون 200°C وحتى ΔH ، ΔE من

الحلــــــ

$$= 27.7 \text{ g of Xe} = 0.21 \text{ mol}.$$

$$C_V = \frac{3}{2}R = 12.47 \text{ jK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

$$C_P = 12.47 + 8.31 = 20.78 \text{ jK}^{-1} \text{ mol}^{-1}$$

$$\Delta E = nC_V \Delta T$$

$$= 0.21 \times 12.47 (473 - 373) \text{ K}$$

$$= 261.85 j$$

$$C_P = n C_P dT$$

$$= 0.2 \times 20.78 \times 100 \text{ k}.$$

$$= 436.80 j$$

البتنات التيتايغ

الكيمياء الحرارية

Theromochemictry

الكيمياء الحوارية: هو ذلك العلم الذى يدرس التغيرات الحرارية التي تصاحب التفاعلات الكيميائية، وكذلك العلاقة بين حرارة التفاعل عند حجم ثابت وعند ضغط ثابت، وأيضا استخدامات حرارة التكوين في حساب حرارة التفاعل. وتعرف دراسة العلاقة بين الأنواع المختلفة من الطاقة مثل طاقة الوضع وطاقة الحركة والطاقة الكهربية والطاقة الضوئية أو الطاقة الحرارية، ولان الطاقة الكيميائية يمكنها ان تتحول يالي طاقة حرارية أو طاقة ضوئية أو طاقة كهربية والعكس.

$$C(s) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g)$$
, $\Delta H = -94.05 \text{ K cal}^{-1}$

$$C(s) + 2H_2(g) \longrightarrow CH_4(g)$$
, $\Delta H = + 12.5 \text{ K cal}$

كما توضح الرموز (g), (g) أو (g) علي الـتركيب لكـل مـن (صلـب) ، (غـاز) ، أو سائل . كما أن التفاعل الذي يصحبه انطـلاق لكميـة مـن الحـرارة يسـمي بتفـاعل طـارد للحرارة exothermic reaction . ويجب أن نكتب الأشارة لقيمة (ΔH) بالسـالب كما هو مبين في المثال الأول . والتفاعل الذي يصحبه امتصـاص حـرارة يمسـي بتفـاعل مـاص للحرارة endothermic reaction . كما أن إشارة مثل هذه التفاعلات تكتـب بـالوجب لقيمة (ΔH) وتعنى القيمـة (ΔH) الـتي تكتـب علـي يمـين المعادلـة التغير في المحتـوي الحراري لكل من المواد المتفاعلة والمواد الناتجة عند ضغط ثابت وتستبدل(ΔH) اذا حدث التفاعل عد حجم ثابت .

وأنواع الحرارة الناتجة عن التفاعلات كثير منها الحرارة الناتجة عن حرارة الأحتراق، حرارة التكوين، حرارة الذوبان، حرارة التعادل، حرارة الهيدرجة، حرارة التحول، حرارة التبخر، حرارة التسامي، حرارة تكوين الأيونات في المحاليل.

العوامل التي تؤثر علي حرارة التفاعل:

1- حدوث التفاعل عند ضفط ثابت أو عند حجم ثابت:

وتظهر أهمية هذا العامل عند أجراء عملية التفاعل . فيجب أولا معرفة سا اذا كان هذا النظام يسري عند حجم ثابت ، وهذا يعنى أن الحجم يظل ثابت . بمعنى أنه لا

يحدث شغل خارجي ضد الضغط هذا بالنسبة للغازات ، ولكن اذا ترك النظام ليتمدد اثناء التفاعل أي عن ضغط ثابت فإنه بذلك يتغير الحجم لينتج بذلك شغل ضد الضغط الخارجي ($P\Delta V$) ، وأما إذا كان النظام مواد صلبة أو مواد سائلة فإن التغيير في الحجم يساوي الصفر تقريبا ولا ينتج شغل ميكانيكي .

2 - الحالة الطبيعية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة :

من المعلوم أن أي تغير طبيعي يصحبه امداد بالحرارة أو أن يصحبه انطلاق حرارة كما هو الحال في كثر من التفاعلات الكيميائية (التبخر ، الأنصهار ، الذوبان ، والتحول من حالة الي حالة اخري) وتوضم التفاعلات الآتية على ذلك .

فمن الملاحظ ان حرارة التكوين في المعادلة الاولي لتكوين بخار أقل منها من حالته وهو في صورة سائلة . لأنه في مثل هذه الحالة خرجت كمية من الحرارة كامنة عند تكثيف البخار الى سائل (حرارة التكثيف).

3 - درجة الحرارة

تتغير قيم الحرارة النوعية بتغير درجة الحرارة وأيضا تتغير بتغير حالة التفاعل أي عند سريانه عند ضغط ثابت أو حجم ثابت ، وعند حساب قيمة الحرارة النوعية عند ضغط ثابت فإن الحجم سوف يتعدد بالتسخين وبذلك ليعطي شغلا ميكانيكيا ضد الضغط الخارجي ، بمعنى أنه يستهلك جزءا من الحرارة لعمل هذا الشغل الناتج عند تمدد الحجم . ويلاحظ كما سبق أن $C_{\rm P} > C_{\rm V}$ في حساب التسخين بين $C_{\rm V} < C_{\rm V}$.

وعلى العموم سوف نعرض عدة مقارنات بين كل من C_v, C_p كما في الحالات الاتية: الحالة الاولى :

كما سبق أن تعرضنا سابقا ان التغير في الواد الصلبة أو السائلة يمكنها إهمال التغيير في الحجم واعتباره صفر تقريبا أي أن :

$$\Delta H = \Delta E$$
 , $C_p = C_v$

وتكون حرارة التفاعل المقدرة عند ضغط ثابت تساوي حرارة التفاعل عند حجم ثابت . كما هو ملاحظ في التفاعلات وتكون فيه المواد المتفاعلة صلبة والمواد الناتجة صلبة أيضا . كما في عملية الاستبدال للمعادلة الآتية :

(7) الكيمياء الحرارية

 $2A\ell_s + Fe_2O_3(s) \longrightarrow Al_2O_3(s) + 2Fe_{(s)}$

مثَّالَ: أحسب التغير في الطاقة الداخلية عند تحول واحد مول من الثلج الي ماء عند درجة الأنصهار العادية ، علما بأن

 $\frac{3}{2}$ كثافة الثلج = 0.9179 حجم/سم كثافة الماء = 0.9989 حجم/سم

The heat content of ice = 6010 joule / moles

الحليب

التغير في الحجم لواحد مول من الثلج الي الماء

 $\Delta V = V_{liquid} - V_{solid}$

 $V_{H_2O} = 18.015 / 0.9998 = 18.0186$

 $V_{ice} = 19.645$

 $\Delta V = -1.6269 \text{ Cm}^3 / \text{mole} = -1.6269 \times 10^{-3} \text{ L/mole}$ $= -1.63 \times 10^{-6} \,\mathrm{M}^3 \,/\,\mathrm{moles}$

وبذلك يمكن حساب الشغل من القانون

 $w = P\Delta V$

 $= 1 \times 101.325 \times -1.63 \times 10^{-6} = -1.65 \times 10^{-4} \text{ kJ}$

 $= \Delta E + P\Delta V = 6010 + (0.1651) = 6010.1651$ J/mole ΔH

ومن الملاحظ ان التغير في الطاقة الداخلية يساوي تقريبا التغير في الانثالبي . =6010

ثانيا: بالنسبة للتفاعلات التي تحدث اثناء تفاعلها ظهور او اختفاء غازات فإن التغير في الحجم يكون كبيرا وفي الحالة يكون الفرق بين كل من ΔE_{c} واضح . فمن القانون العام للغازات .

> $PV = \Delta n RT$ $P\Delta V = \Delta n RT$

حيث أن $\Delta V, \Delta n$ يعتبر ان التغير في عدد الجزيئات والحجم علي التوالي . ويوضح القانون الاول للديناميكا الحرارية .

 $\Delta H = \Delta E + \Delta n RT$

ويلاحظ أن التغير في عدد الجزيئات الغازية يمكن أن يمر بثلاث مراحل علي الصور الآتية :

النوع الأول

إذا كان التفاعل يكون مصحوبا بزيادة في عدد الجزيشات الغازية كما في التفاعل لتكوين أول اكسيد الكربون الناتج من تفاعل الكربون مع ثاني اكسيد الكربون .

$$CO_2(g) + C(s) = 2CO(g)$$
1 zero 2

وبذلك تكون < ΔH أي أن C_P > C_v .

النوع الثاني

إذا كان التفاعل يكون مصحوبا بنقص في عدد الجزيئات الغازية كما في تفاعل تكوين الماء من غاز الاكسجين وغاز الأيدورجين وعلي ذلك تكون مالبة وعلي ذلك تكون

$$C_p$$
 < C_v , ΔH < ΔE
 $H_2(g)$ + $\frac{1}{2}O_2(g)$ \longrightarrow $H_2O(1)$

1 $\frac{1}{2}$ zero

 $\Delta n = n_2 - n_1 = zero - 1.5 = -1.5$

products - reactants

النوع الثالث

إذا كان عدد مولات المواد المتفاعلة مساوية لعدد المولات الناتج كما هو ملاحظ في تفاعل تكوين غاز كلوريد الأيدروجين من غازي الأيدروجين والكلور فإن :

$$C_p = C_v$$
 , $\Delta H = \Delta E$ ΔE $\Delta n = zeor$ $\frac{1}{2}H_2(g) + \frac{1}{2}Cl_2(g) = HCl(g)$ $\frac{1}{2}$

مثال : إحسب (ΔE): لتحلى كربونات الكالسيوم عند درجة حرارة 1000°م وضغط واحد ، عملا بأن إنثالبي التحلل 176 ك جول / مول .

$$CaCO_3(s) + CO_2(g) + CaO(s)$$

zero 1 zero

وباستخدام القانون الأول للديناميكا الحرارية

(7) الكيمياء الحرارية

 $\Delta H = \Delta E + nRT$ $176 = \Delta E + 1 \times 8.314 \times 10^{-3} (1000 + 273)$ $\Delta E = 176 - 10.583 = 165.417 \text{ kJ}.$

ومن هنا يلاحظ أنه عند تحلل واحد مول من كربونات الكالسيوم عند درجة حرارة 1000°م وضغط جو عادي ، يمتص 176 كيلو جول . باستخدام منها في عملية التحليل 10.583 ك جول تضاف الي الطاقة الداخلي وأما القيمة الباقية وهي 10.583 ك جول قد تستغل في بذل شغل ميكانيكي لعملية التعدد .

2 - 1 إحسب التغير في الطاقة الداخلية لواحد مول من الماء من الحالمة السائلة المحالة البخار . إذا كانت الحرارة الجزيئية للماء للتبخر عند درجة حرارة 25°م وضغط جو 44 ك جول .

$$H_2O(1)$$
 \longrightarrow $H_2O(V)$
Zero 1
$$\Delta H = \Delta E + nRT$$

$$\Delta H = \Delta E + 1 \times 8.314 \times 10^{-3} \times 298$$

$$44 = \Delta E + 2.4775$$

$$\Delta E = 41.522 \text{ kJ}$$

وكما هو ملاحظ أن قيمة الانثالبي 44 ك جول يستغل منها 41.59 ك جول يضاف ألى الطاقة الداخلية والفرق يستخدم في بذل شغل ميكانيكي للتمدد .

هِ مَثَالَ : عند احتراق واحد مول من النفثالين في مسعر مغلق عند درجة الحرارة $^\circ$ 25 انطلقت كمية من الحرارة مقدارها $^\circ$ 5151.9 ك جول . احسب اولا حرارة النفثالين .

$$C_{10}H_8(s)$$
 + $12O_2(s)$ \longrightarrow $10CO_2(g)$ $4H_2O(1)$
 $\Delta n = 10 - 12 = -2$
 $\Delta H = \Delta E - 2 \times 8.314 \times 10^{-3} 298 \text{ K}$
 $= -5151.9 - 4.955 = 5156.855 \text{ kJ}.$

. ويلاحظ أن $C_{p} \geq C_{v}$ أي أن الحرارة عند ضغط ثابت اكبر منها عند حجم ثابت

$$\Delta H = \Sigma \Delta H - \Sigma \Delta H$$
products reactants

(7) الكيمياء الحرارية

$$-5156.865 = 10 \times (-394) \text{ CO}_2 + -4 (-286) \text{ H}_2\text{O}(1)$$

 $-\Delta H^{\circ}$ (C₁₀H₈(s) formation

 $\therefore \Delta H \text{ formation } (C_{10}H_8(s)) = 72.86 \text{ kJ}.$

مثال : احسب الفرق بين حرارة إحتراق حمض البنزويك عند حجم ثابت وعند ضغط ثابت عند 27°C . إذا كانت حرارة الاحتراق عند ضغط ثابت هي – 3224.45 ك جول .

الحلـــــ

$$\Delta H = -3224.45 = \Delta E + (7 - 7\frac{1}{2}) \times 8.314 \times 10^{-3} \times 298$$

 $-3224.45 = \Delta E - 1.2426$
 $\Delta H = -3223.20 \text{ kJ}.$

ويلاحظ أن الحرارة المنبعثة عند ضغط ثابت اكبر من تلك المنبعثة عند حجم ثابت ومن الملاحظ من معادلة التفاعل عند ضغط ثابت أنه حدث نقص في الحجم وهذا يدل علي ان شغلا حدث علي النظام وهذا المقدار يساوي 1.2426 ك جـول كما أن هذا المقدار يضاف الي التغير في الطاقة الداخلية ΔE ، ويحدث حينئذ انبعاث زيادة في الحـرارة . ويلاحظ أن الغرق بين كل مـن ΔE و عتمـد أساسا علي حساب الفرق بين عـدد المواد المتفاعلة والمواد الناتجة .

مثال : إذا كانت حرارة إحتراق الميثان عند حجم ثابت هي - 884.54 ك جول لكل جزئ جرام عند معدل الضغط ودرجة الحرارة . إحسب قيمة الانثالبي لهذا التفاعل .

الحلــــا

CH₄(g) + 2O(g)
$$\longrightarrow$$
 CO₂ + 2H₂O(1)
 $\Delta E = -884.54 \text{ kJ}$
 $\Delta n = 1 - (2 + 1) = -2$
 $\Delta H = -884.54 + (-2) \times 8.314 \times 10^{-3} \times 298$
 $\therefore \Delta H = 889.495 \text{ kJ}.$

فمن الملاحظ من المادلات السابقة أن الاحتراق هو أي تفاعل كيميائي يصحبه انطلاق كمية من الطاقة في صورة حرارة . كما هو الحال عند احتراق غاز الميثان في جو من الاكسوجين ليمطى ثانى أكسيد الكربون والماء . كما هو مبين في المعادلة الآتية .

 $CH_4 + O_2 \longrightarrow CO_2 + H_2O = Heat.$

والاحتراق ماهو الا تأكسد سريع للمادة ، كما أن هناك أنواع أخري من الاحتراق في عدم وجود الاكسوجين مثل الفوسفور والانتيمون يشتعلان في جبو من الكلور مع خروج حرارة وضوء والنحاس يخترق في جو من بخار الكبريت . إذا الاحتراق ماهو الا تفاعل بين مادة ومادة اخرى إحداها ثابتة للتأكسد تسمي بالمادة المختزلة والآخر عامل ومؤكسد يعرف بالمادة المساعدة على الاحتراق مثل :

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2 + Heat.$$

والأنواع المختلفة من الوقود التي تعطي حرارة عند احتراقها بالاكسوجين يمكن تقسيمها الي عدة أنواع:

النوع الأول: وقود صلب. كما هو الحال في الخشب والفحم وأنواعه المختلفة.

النوع الثاني: وقود سائل. كما هو الحال في نواتج البترول

النوع الثالث: وقود غازي . مثل غاز الاستصباح والغاز الطبيعي

طريقة حساب حجم الهواء اللازم في عمليات احتراق الوقود:

1 - عند إحتراق كمية من وقود صلب. عند إحتراق الخشب أو الفحم بأنواعه المختلفة احتراقا تاما في جو من الاكسوجين ومن المعلوم بأن الكربون الموجود يتحول الي ثاني أكسيد الكربون وكما يتأكسد الأيدروجين الي ماء ولنأخذ مثال للتوضيح :

مثال: عند احتراق واحد كجم من الفحم احتراقا تاما إذا علمت أنه يحتبوي علي 56% كربون، %6 أيدروجين، %1 اكسوجين، احسب حجم الهواء البلازم. إذا أجريت عملية الاحتراق عند درجة 27°C.

	الحلـــــ	
c +	$O_2 \longrightarrow$	CO_2
1 gram	1 mole	1 mole
12 gram	22.4 lit	22.4 lit
H ₂ +	½O₂	H ₂ O
1 gram	½ mole	1 mole
22.4 lit	11.2 lit	22.4 lit

(7) الكيمياء الحرارية

من المعادلات السابقة يلاحسط أن واحد مكافئ جرام من الكربون 22.4 لتر من الأكسوجين ليعطي 22.4 لتر من الماء . وأن واحد 2 من الأيدروجين مع مول من الأكسوجين ليعطى 1 مول من الماء .

: 13!

Wt. of Carbone =
$$\frac{66}{100} \times 1000 = 660 \text{ gm}$$

Wt. of hydrogen = $\frac{6}{100} \times 1000 = 60 \text{ gm}$
Wt. of oxygen = $\frac{16}{100} \times 100 = 160 \text{ gm}$

وبالتالي يمكن حساب الجرامات الجزيئية من الأكسوجين اللازمة لإحــتراق الكربـون والأيدروجين .

mole of
$$O_2$$
 to burn $C = \frac{660}{12} \times 1$ mole = 55 gm
mole of O_2 to burn $H_2 = \frac{60}{2} \times \frac{1}{2}$ mole = 15 gm

عدد الجرامات الجزيئية من الأكسوجين بالعينة .

mole of O_2 in the sample = $\frac{160}{32}$ = 5 mole

∴ الكمية اللازمة الفعلية : يجمع كمية الأكسوجين في عملية إحـتراق الكربون والأيدروجين ويطرح القيمة الموجود في العينة .

The amount of O_2 required = 55 + 15 - 5 = 65 moels

The amount of O_2 required = $65 \times 22.4 = 1462$ lit

and the same of O_2 required = O_2 and O_3 and O_4 liter of O_4 and O_4 liter of O_4 lite

.. يمكن حساب حجم الهواء الكلي

The volume of air required = $5 \times 1456 = 7280$ lit

. 25° . 25° . 25°

Volume of air at 25°C = $7280 \times \frac{298}{278}$ = 7946.67 lit.

مثال : في المثال السابق حسبت كمية الأكسوجين بالول وبالتالي يمكن حساب كمية الأكسوجين بالكيلو جرام . ويمكن حساب كمية الهواء بالكيلو جرام كالتالي :

Wt. of $O_2 = 65 \times 32 = 2.080 \text{ k.g.}$

ولما كان $\frac{1}{5}$ الهواء يحتوي على اكسوجين ، وبذلك يعكن حساب كمية الهواء المطلوب لمعلية الإحتراق .

Wt. of air = $2.080 \times 5 = 10.4 \text{ k.g.}$

مثال : بناءا علي ما سبق . أحسب نسبة كل من الكونات الغازية في المخلوط الغازي الجاف الناتج عن احتراق 1 كجم من الفحم ..

الحلــــــ

كما هو مذكور سابقا بأن نسبة الأكسوجين في الجو $\frac{1}{5}$ الهواء الجوي فإن نسبة النيتروجين $\frac{4}{5}$ حجم الهواء الجوي ، ولا يدخل في الاعتبار حجم بخار الماء ، حيث أنه ذكر فقط الهواء الجاف .

Wt. of N₂ =
$$10.4 \times \frac{80}{100}$$
 = 8.32 k..g

ويكون بذلك حسابيا إيجاد قيمة حجم النتروجين من المسأنة السابقة كما يلي : $Wt. \ of \ N_2 = 10.4 - 2.080 = 8.32 \ k.g.$

ولحساب وزن ثاني أكسيد الكربون نتبع الخطوات التائية:

each 12 g of C give us g of CO2

Wt. of
$$CO_2 = \frac{44 \times 660}{12} = 2.42 \text{ k.g.}$$

% of
$$N_2 = \frac{8.32}{10.4} \times 100 = 77.46$$
 %

% of
$$CO_2 = \frac{2.42}{10.4} \times 100 = 22.54$$
 %

حساب حجم الهواء اللازم لإحتراق كمية من بترول سائل إحراقا تاما .

أولا : معرفة الكون الموجود في العينة ونكتب المادلة المطلوبة كل على حدة حتى يتم تقدير كعية الأكسوجين المستخدمة في عملية الإحتراق ثم تحسب كعية الهواء المستخدمة على أساس أن حجم الأكسوجين $\frac{1}{5}$ حجم الهواء كما هو مبين في المثال التالي: مثال : وقود سائل يحتوي على 55٪ بالوزن هيبتان ، 45٪ بالوزن أوكتان .

Wt of heptane = 55 g and Wt of Octane = 45 g $C_2H_{16} + 11O_2 \longrightarrow 7CO_2 + 8H_2O$

100 g + 11 mole \longrightarrow 7 mole + 8 mole

 $C_8H_{18} + 12.5O_2 \longrightarrow 8CO_2 + 9H_2O$

114 g + 12.5 mole → 8 mole + 9 mole

Wt of O2 at 27°C, to burn 55 g heptane and 45 g octane.

$$= \left(\frac{55}{100} \times 11 + \frac{45}{114} \times 12.5\right) 2.4 \text{ Volume} \times \frac{300}{273}$$

=
$$(6.05 + 4.634 (22.4 \times \frac{300}{273}) = 270.38$$

وإذا كان المستخدم في حجم الهواء بنسبة 20٪ زيادة .

excess of
$$CO_2 = 1351.9 \times \frac{20}{100} = 270.38$$

The actual air is used = 270.38 + 1351.9 = 1622.28 27°C ويمكن حساب حجم ثاني أكسيد الكربون المتكون عند

Volume of CO₂ =
$$\left(\frac{55}{100} \times 7 + \frac{45}{114} \times 8\right) 22.4 \times \frac{300}{270}$$

= $(3.85 + 3.157) 22.4 \times \frac{300}{270}$) = 172.50

Volume of N₂ =
$$1622.28 \times \frac{800}{1000} = 1297.824$$

تعريفات أخرى للحرارة لبعض حالات ناتجة عن تفاعل كيميائي

1 - حرارة الذوبان: عند إذابة مادة في مذيب فإنه يصحبها تغيرات حرارية ولذلك يجب أن يؤخذ في الاعتبار حرارة ذوبان المواد المتفاعلة وكذلك حرارة نواتج التفاعل. وعلى ذلك يمكن تعريف حرارة الذوبان. بأنها الحرارة المتصة أو الخارجة عند إذابة واحد جرام جزئ من مادة في كمية وفيرة من الماه. بحيث أنه لو قدرنا وحدث تخفيف لتلك المادة بالماء لا يحدث تغير حرارى عند التخفيف.

 $MgSO_4(s) + H_2O(I) \longrightarrow MgSO_4aq + (Q)$ k.cal والرمز (aq) يوضح أن المادة توجد علي هيئة محلول مائي وأن كمية الماء كبيرة جدا.

2 - حرارة التعادل: هي عبارة عن كمية الحرارة المنطلقة أو المتصة عند تعادل جرام مكافئ من حمض مع جرام مكافئ من قاعدة في محلول مخفف: وهي تساوي تقريبا 13.7 سعر حراري عند تعادل حمض قوي مع قاعدة قوية ..

 $HClaq + NaOHaq \longrightarrow NaCl + H_2O + 13.7 k.cal$ ديث ان التفاعل في الواقع يحدث طبقا لهذه المعادلة :

$$H^+ + OH^- \longrightarrow H_2O + 13.7 \text{ k.cal}$$

أي أنه يمكن اعتبارها حرارة التكوين الماء من أيون الهيدروكسيل وأيون الأيدروجيين وتختلف هذه القيمة عند تمادل حمض ضعيف مع قاعدة قوية أو المكس، ويمـزي هـذا الاختلاف الي انه قد يستهلك جزء من هذه الحرارة في عملية تفكك الحمـض الضعيـف او القاعدة الضعيفة.

HCl aq + NH₄OH
$$\longrightarrow$$
 NH₄Cl + H₂O + 12.3 k.cal
HCl aq + NaOH \longrightarrow NaCl + H₂O + 12.9 k.cal

3 - حرارة التكوين: هي عبارة عن كمية الحرارة النطلقة أو المتصة عند تكوين
 واحد جزئ من مركب مامن عناصره الأولية كما في الأمثلة الآتية:

Fe + S
$$\longrightarrow$$
 FeS + 24.00 k.cal
2C + $H_2 \longrightarrow$ $C_2H_2 + (-53.14)$ k.cal

وهذا يعني عند تكوين واحد مركب كبيريتيد الحديديبوز تنطلق كمية من الحرارة مقدارها 53 سعر حراري وبينما عند تكوين الأسيتيلين تمتص كمية من الطاقة مقدارها 53 سعر حراري .

4 حرارة تكوين الرباط: هي كمية الحرارة اللازمة لتكوين رباط بين ذرتين مختلفتين او متساويتين ويمكن حسابها بالمثال التالي. في حساب تكوين الميثان ولحساب تكوين الميثان.

يتم إحتراق الميثان حرقا تاما وتحسب كمية الحرارة اللازمة للأحتراق وقد وجدت تساوي 214 سعر حراري. ثانيا ويتم حرق عناصر المكونات لجزئ الميثان وهما الكربون والأيدروجين وقد وجدت 98 سعرا حراريا ، 69 سعر حراريا علي الترتيب. وحرارة تحويل الكربون الصلب الي ذرات 150 سعر حراري حجم ذرة وحسرارة تحويل جزيئات الأيدروجين الي ذرات 51.500 ك سعر حراري جم ذرة.

ثالثًا: يحسب حرارة التكوين كما يلى:

$$CH_4 + 2O_2 \longrightarrow CO_2 + 2H_2O + 214.0$$
 k.cal

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2 + 98.0 \text{ k.cal}$$

$$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow H_2O + 69.0 \text{ k.cal}$$

وبالتالى تكون القيمة

$$C + 2H_2 \longrightarrow CH_4 + Q$$

$$98 + 2 \times 69 \longrightarrow 214 + Q$$

$$\therefore$$
 Q = 22 k.cal

وبما أن الميثان يتكون من أربع أربعة من C-H فيكون نصيب كل رباط $\frac{378}{4} = 94.5 \text{ k.cal}$

وبالنسبة للأسيتلين يمكن حسابه كالتالي : علما بأن تكوينه من الكربون والأيدروجين (53.0 -) إذا

$$= -53 + (2 \times 150) + 92 \times 51.5$$
 = 350 k.cal

وبالتالي نجد أن الاسيتلين

$$H-C=C-H$$

من المعلومات السابقة فإن قيمة C-H تساوي 94.5 سعرا حراريا . فيكون الناتج من المعلومات السابقة فإن قيمة C=C من C=C من المعرد القيمة 189 من 350 فيكون المتبقي هو قيمة C=C=C وهي 161 سعر حراري .

قانون هيس للحاصل الحراري الثابت:

كمية الحرارة النطلقة او المتصة في أي تفاعل تكون دائما ثابتة مهما اختلفت طرق التحضر. فمثلا يمكن تحضير كلوريد الأمونيوم من النشادر وغاز كلوريد الأيدروجين والماء. وكذلك يمكن تحضير ثاني اكسيد الكربون من الكربون والأكسوجين في خطوة واحدة أو عدة خطوات. ففي التفاعل (تحضير كلوريد الامونيوم) يتفاعل النشادر مع كلوريد الأيدروجين لتكوين كلوريد الأمونيوم وتنطلق كمية من الحرارة QI.

$$NH_3(g) + HCl(g) \longrightarrow NH_4Cl(g) + Q_1$$
 (Q_2) (Q_2) (Q_3) (Q_4) (Q_4)

ويتضح أن كمية الحرارة الناتجة (Q2 + Q1) هي كمية الحرارة لتكوين محلول كلوريد الأمونيوم .

وفي الطريقة الثانية يذاب كلا من النشادر وكلوريد الأيدروجين في الماء . ثم يخلط كل من كلوريد الأيدروجين والنشادر المذاب في الماء ليعطمي كمية من الحرارة وهمي حرارة التفاعل وبالتالي تكون محصلة المجموعة الحراري في الخطوة الثانية مساوية لمجموعة الحراري للخطوة الاولي ، أي أن كمية الحرارة ثابتة مهما اختلفت طرق تحضير المادة عند نفس الظروف .

أسئلة عن الكيمياء الحرارية والديناميكا الحرارية

1 - تكلم عن الشغل المبذول اثناء تعدد غاز ي مكبس عند ثبوت الحرارة ؟

2 - اكتب عن :

أ - قانون عدم فناء الطاقة .

ب - الانثالبي عند ثيوت الضغط والحجم.

ج -- العلاقة بين كل من Cv, Cp

3 - ماهي العوامل التي تؤثر علي حرارة التفاعل .

4 - اذكر الأنواع المختلفة من الوقود التي تعطي حسرارة عند احتراقها في جو من الأكسوجين . ثم بين كيف يمكن حساب حجم الهواء اللازم في عمليات احتراق الوقود ؟

5 - اكتب نبذة عن :

أ - حرارة الذوبان

ب - حرارة التبادل

جـ - حرارة التكوين

د - حرارة تكوين الرباط

ه - قانون هيس للحاصل الحراري الثابت:

اللبنائ القامين

التآكسل Corrosion

من المعلوم أن التآكل ماهو إلا تلف تدريجي للفلزات أو تغيير كيعيائي . بمعنى أن الفلز يتحول إلى أكسيد كما يظهر بوضوح في الحديد عندما يتحول إلى أكسيد الحديد . ويلاحظ أن الفلز عندما يتحول إلى أكسيد فإنه بالتالي يفقد بعض خواصه . مثل الطرق ، مقاومته وقابليته للسحب .

أنواع التآكل:

- 1 تآكل بواسطة التعرية وهذا يظهر بوضوح بسبب تعريته أو تفتيت سطح الفلز
 كما في نزع البوية من على سطح السيارات حيث يظهر تآكل في جسم السيارة .
- 2 تآكل إجهادي وهذا ينتج عن جهد داخلي في الفلز وهو في الواقع ضغط واقع على جزيئات الفلز .
- 3 تآكل إعيائي وهو ناتج عن وجود الفلز في وسط إتلافي . والتآكل عموما الذي يحدث في مثل هذه الأوساط مثل الهلواء الرطب ، وجوده في منطقة صناعية ، أوساط حمضية أو قاعدية . وعلى العموم قد يسكن التآكل عند الوصول الي منطقة لا يحدث بعدها عملية تآكل . كما في تآكل الرصاص في حمض النتريك . حيث يتكون اكسيد الفلز علي السطح فيمنع وصول الحمض الي سطح المعدن . وفي بعض الأحيان قد يحدث التآكل في الحمض ويصبح السطح هش مما يجعله أكثر عرضه للتآكل .

1 - مكافحة التآكل:

التآكل له أضرار جسيمة في الصناعة ممثلة للدولة أو لأصحاب الشركات . مثال ذلك تآكل القضبان الحديدية ، صهاريج المياه ، الغلايات ، هياكل السيارات وهذا بدوره يؤثر على الاقتصاد القومى . لهذا نجد أن التآكل هو عدو الصناعة الأول للدول وللفرد.

ومن هنا نجد أن معظم الفلزات تتعرض للتآكل المستمر كما في خزانات المياه فوق أسطح المنازل ، مستودعات حفظ البترول . لذا نجد أن الإهتمام الاكبر لمكافحة التآكل . لأن تآكل المستودع ليس من الناحية الاقتصادية للمستودع نفسه بل أيضا تفتست جزيئات الفلز داخل البترول السائل مما يؤثر عليه من الناحية النوعية للبترول . وناتج التآكل إنما

يرجع الي وجود مواد إتلافية قد تكون من التربة أو المياه الملحية أو الرطوبة أو الركبات الكبريتية ، وهذا ناتج من الشوائب التي توجد في المركبات البترولية . فمن المعلوم أن المركبات البترولية وهي في الصورة النقية ليس لها تأثير علي أسطح الفلز لأنها لا تتأين وبالتالي فهي رديثة التوصيل الكهربي . كما أن البترول عند تركيزه يضاف بعض المواد الكيميائية وهي في حد ذاتها هي السبب الأول للتآكل . منها أحماض الكبريتيك ، الهيدروكلوريك ، الفلوروهيدريك ، وثاني أكسيد الكبريت ، كذلك أيضا التآكل في البواخر المملاقة .

ولهذا نجد أن مكافحة التآكل من ذوي المصالح أسر بالغ الأهمية ، وبالتالي يكبد الحكومة أموالا طائلة . لذا نجد المختصون لا يألون جهدا في مكافحته والأعداد المستميت من أجل الوصول الي أفضل الأساليب لكافحة هذا الخطر .

أساس ميكانيكية التآكل:

من حيث المبدأ يوجد فرق بين الصدأ والتآكل . فالصدأ ينشأ من اتحاد الأكسوجين والفلز كما في حالة صدأ الحديد في وجود ظروف مناسبة . ولكن التآكل ماهو الا تفاعل أو تغير كيميائي في أقطاب الكاثود أو الأنود . وإن كان الاثنان ماهمسا الا عملية كيميائية . وتقع ميكانيكية التآكل في حالتين .

1 -- تآكل كيميائي:

وهذا النوع من التآكل كما يحدث في محركات الاحتراق ، مواسير العادم ، أكسدة النحاس والفضة ، ويمكن ذكر حالات التآكل بواسطة التفاعلات الكيميائية الآتية .

. أولا: اتحاد فلز مع لا فلز . كما في اتحاد الأكسوجين مع الحديد في وسط جاف . $2Fe + O_2 \longrightarrow 2FeO$

ثانيا : اتحاد فلز مع لا فلز في وسط رطب كما في صدأ الحديد $Fe + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow Fe(OH)_2$

ومن الواضح ان الحديد والفولاز لا يصدأن في الهواه الجاف عند درجات حرارة عادية . ومن الواضح ان هيدروكسيدات الحديد المتكون يتفكك الي أكسيد الفلز مع خروج الماء على هيئة بخار .

$$Fe(OH)_2 \longrightarrow FeO + H_2O$$

ثالثا: تفاعل الحمض مع الفلز: كما يظهر في تطويس الفضة بتفاعلها مع مركبات كبريتيد الهيدروجين ليعطي كبريتيد الفضة في جو رطب.

$$2Ag + H_2S \longrightarrow Ag_2S + H_2 \uparrow$$

رابعا: تفاعل بالإزاحة: إزاحة الأيدروجين من الماء المحتوي علي مواد عضوية مذابة.

$$M + 2H_2S \longrightarrow M(OH)_2 + H_2 \uparrow$$

وكثيرا ما يتحد الأكسوجين في الماء مع الأيدروجين المنتشر ليعطي الماء كما في المعادلة الآتية :

$$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow H_2O$$

ويمكن تفسير ذوبان الفلز على النحو التالي .

$$M \longrightarrow M^{++} + 2e^{-}$$
 (1)

$$2H_2O + 2e^- \longrightarrow 2OH^- + 2H^-$$
 (2)

$$M + H_2O^- \longrightarrow M^{++} + 2OH^- + 2H^+$$

ومن الملاحظ أن أيونات الهيدروكسيل تتفاعل مع أيونات الفلز مكونة بذلك صدأ الحديد .

$$Fe^{++} + 2OH^{-} \longrightarrow Fe(OH)_2$$

خامسا : إحلال أيونات فلز بواسطة فلز آخر

$$M' + MSO_4 \longrightarrow M'SO_4 + M$$

سادسا: تأثير ثاني أكسيد الكربون الذاب في الماء (حمـض الكربونيـك): كمـا هـر مبين في المعادلة الاتية:

$$Fe + CO_2 + H_2O \longrightarrow FeCO_3 + H_2$$
 (1)

$$4FeCO_2 + O_2 + 10H_2O \longrightarrow 4Fe(OH)_3 + 4H_2O + 4CO_3$$
 (2)

$$2Fe(OH)_3 \longrightarrow Fe_2O_3 + 3H_2O$$
 (3)

الخطوة (1) يتفاعل الحديد مع ثاني أكسيد الكربون ليعطي كربونات الحديدوز ثم يتفاعل الحديدوز مع الأكسوجين الموجود في الماء خطوة (1) ليهبط هيدروكسيد الحديديك. ثم يبدأ المركب في الخطوة (2) يتكسر صدأ الحديد كما في الخطوة رقم (3).

(8) التأكـــــــل

سابعا: التآكل الناتج من استعمال ماء الأمطار في الغلايات من المعلوم أن ماء الأمطار يحتوي علي بعض المركبات مثل الكبريتيك ، النشادر . حيث تتفاعل المياه مع أكاسيد الكبريت . كما أن المياه تحتوي علي بعض الأحيان علي كبريتات الكالسيوم أو كبريتات المنسيوم الضارة . وقد يتفاعل كل منهما مع كلوريد الصوديوم كما في هذه المعادلة .

$$MgCl_2 + Na_2SO_4$$

$$MgCl_2 + H_2O \longrightarrow Mg(OH)_2 + HCl$$

$$Mg(OH) \xrightarrow{-\epsilon_1 l_2 - \epsilon_2} MgO + H_2O$$

2 - التآكل الكهروكيميائي

كما في حالات خلايا الأقطاب ويه يتم تلف سطح الفلزات بناءا على مرور تيار كهربي من خلال محلول اليكتروليت في منطقتين مختلفتين في التركيز ومتصل بينهما بقنطرة والمنطقة الأولي تحتوي على الأنود والثانية على الكاثود. وكما في تآكل الفولاز في الجو الرطب وفي ماء البحر، في الأحماض، القلويات، في الأرض كما في تآكل عمود الكهرباء فإنه ينشأ خلايا جلفانية أو خلايا التركيز Concentration cell. ويرجع الي وجود نشأة تيارات كهربائية مسببة لهذا التآكل ويوجد أنواع كثيرة منها:

أولا: خلايا كهروكيميائية Electrochemical cell وتنشأ عن:

- 1 الاختلاف في أنواع الفلزات 2 وجود شوائب في الفلز
- 3 خدوش علي سطح الفلز 4 اختلاف في رطوبة التربة
 - 5 اختلاف في تهوية التربة وكمية الاكسوجين.

ثانيا: إزدواجات حرارية Thermocouples : اختلاف في درجات حرارة في مناطق مختلفة في الفلز نفسه .

ثالثا: تيارات هوائية: رغالبا ما تنتج عن خطوط الفغط العالي الكهربي أو خطوط الترام ، مراكز توليد الكهرباء . لذا يجب الاحتراس من هذا النوع من التآكل لشدة خطورته . لذلك يجب بحثها بشئ من التفصيل .

السلسلة الكهروكيميائية القياسية

للصفر

Standard electrochemical series of the elements

وهذه السلسلة تحدد الجهد القطبي بمقارنته بجهد الأيدروجين الذى يعتبر مساويا

جدول (1) جهد الأقطاب مقاسه عند 20م

Elements	Sta	Standard E (Volts	
Li -	- 3.045	1- شدة الاذابة	
K -	- 2.924	,	
Ca -	- 2.87	. 2 – فلزات رخيصة	
Na -	- 2.715	3 - فلزات متوسطة	
Mg -	- 2.34		
Al -	- 1.67	في خواصها	
Mn -	- 1.10	4 ~ تستيدل	
Zn	- 0.76	·	
Cr -	- 0.71	هيدروجين الحمض	
Fe -	- 0.43		
Cd -	- 0.40	'	
Co -	- 0.28		
Ni -	- 0.25		
Sn -	- 0.14		
Pb(II) -	- 0.13		
H ±	+ 0.0		
Pb(1) +	+ 0.13		
Bi +	+ 0.23		
Cn +	+ 0.34	1 - ضعيفة الاذابة	
Ag +	+ 0.80		
He +	+ 0.86	2 - خالية	

+1.20

Pt

فني الجدول (1) سوف نورد قيم الجهد القطبي لبعض الفلزات وهذا الجدول يدل علي النشاطية الكيميائية للفلزات . كما هو ملاحظ أن الفلزات التي تقع أعلى من الفلزات التي تقع أسفل منطقة الصفر للأيدروجين أسفل منطقة الصفر للأيدروجين . وعموما فإن الفلز الأعلى في السلسلة يحل محل الفلز الذي يليه مباشرة في أملاحه . والفلز الذي يليه مباشرة في أملاحه . والفلز الذي يقع في أعلى السلسلة . يحمل مسع الأيدروجين في الحمض أما الفلزات التي تقع أسفل الحمض أما الفلزات التي تقع أسفل عنصر الأيدروجين في الإحلال.

مما تقدم نجد أن الفلزات النقية والسبائك الوحيدة المسلطح (الطسور)

تقاوم الصدأ جيدا. أما السبائك التي تتكون من عدة أطوار مختلفة فإنها تملك جهودا مختلفة. لذا تمثل كعمود كهربي ولهذا فهي سهلة التآكل. وأيضا نجد الغلز منخفض الجهد يكون مصعدا ويتآكل أما الغلز الأعلى في الجهد لا يتآكل لقيامه بدوره مهبطا مثال ذلك.

3 - خاملة او ضعيفة

الحديد مع الزنك كما في طلاء الحديد بالزنك . يـذوب في الالكـتروليت في حـين لا يتآكل أما القصدير فيصبح المهبط ولا يتآكل .

Galvanic Cell

الخلية الجلفانية

تتكون الخلية من قطبين مختلفين ومغموسين في محلول الكتروليتي. ويعتبر القطب ذي القوة المحركة الكهربائية الأعلى هو المعد (الأنود) وعليه تتم عملية الاكسدة

 Anodic Oxidation وفى القابل يوضع الكاثود (الهبط) وتتم عليه عملية الاختزال الكاثود (الهبط) وتتم عليه عملية الاختزال Cathodic reduction كما همو مبين بالشكل (1). وتنفصل أيونات الزنك وتترسب أيونات الحديد (المحلول) على القطيب (C⁻) وتتحسرر الالكترونات في الدائرة الخارجية متجهة نحو المهبط وعليه تقوم الالكترونات بتعادل الشحنات الموجبة على الأيونات الاتية من المحلول الموجودة على المهبط.

والخلية الجلفائية تحول القدرة الناشئة عن التفاعل الكيميائي الى قدرة كهربية .

ولنا أن نلاحظ أيضا لو أن جسم معين مكون من جزئين أحدهما من الحديد والآخر من النحاس ومغموس في محلول من كلوريد الصوديوم . فنجد أن التيار يسير من الحديد (المصعد) الي النحاس (المهبط) . (كتجربة عملية) . ونجد أن الناتج في الوسط السائل يوجد هيدروكسيد الحديدوز الذي يرتبط أيضا بالاكسوجين ليعطي صداً الحديد الأصفر شكل (2).



شکل (۲)

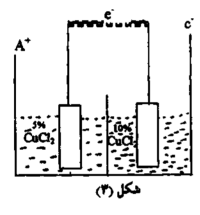
ومثال ذلك من هذا النوع من التآكل هياكل السيارات فالهيكل المؤلف من الغولاز يقوم مقام المصعد بينما يكون النحاس الاصفر (المهبط) . لـذا نجد أن سرعة التآكل الجلفاني تعتمد علي المساحات النسبية للفلز (المهبط) والمصعد وتتناسب طرديا مع قيمة الكسر أي مساحة المهبط / مساحة المصعد . أي أن منطقة مصعدية صغيرة نسبيا تتآكل بسرعة أكبر من منطقة كبيرة نسبيا .

ويمكن تفسير سبب التآكل السريع للبراشيم (البنط) الفولازية المستعملة لفصل القطع النحاسية ففي هذه الحالة تتلف مثل هذه البراشيم بسرعة بينما في كثير من الأحيان إهمال التآكل الحاصل للصفائح الفولازية باستعمال براشيم من النحاس.

خلية التركيز:

تتكون خلية التركيز من قطبين من نوع واحد مغموسين في محلولين مختلفي التركيز . والقطب الموجود والقطب الموجود في التركيز الأقل (Anode) .

وتسير الالكترونات من المصعد الي المهبط من خلال سلك التوصيل الخبارجي للدائرة وبذلك يتآكل المصعد ويظل المهبط كما هنو علي العكس من الخلية الجلفانية.

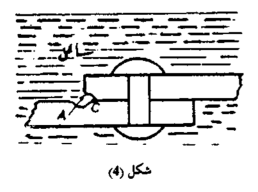


أنواع خلايا التركيز:

Oxygen Cells - خلايا الأيونات الفلزية Metal ion cells - خلايا الاكسوجين - 1

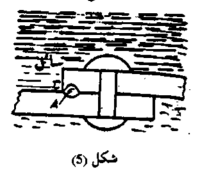
1 - خلايا الأيونات الفلزية

يمثل الشكل (4) خلية تركيز لأيونات فلز حيث يكون التآكل من المنطقة المتصلة بواسطة البراشيم. فكلما اقتربنا من منطقة البراشيم الذي يربط الصفحتين يتدرج الفراغ الفاصل بين الصفحتين. وفي المنطقة البعيدة



(8) التأكييل

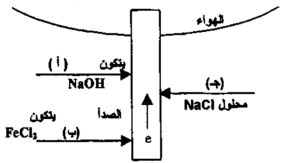
عن البراشيم حيث يكون السائل في حركة دائمة فيكون تركيز الأيونات منخفض نسبيا . كما هو مبين عند النقطة (A) وعند النقطة (C) يكون أيون الفلز مرتفع .



وفي الشكل (5) تكون النقطة الداخلية (A) تركيز الاكسوجين عاليا أي أن تركيز الفلز في الفتحة (C) مرتفع وعند (A) منخفض أي أن السائل يبقي راكدا وعليه تكون النقطة (A) مصعدا بالنسبة للنقطة (C) الداخلية .

2 - خلايا تركيز الاكسوجين:

في هذا النوع بالذات يجب أن نركز على أهمية وهي أن المنقطة ذات الاكسوجين منخفض التركيز مصعدا بينما يصبح الأعلى في التركيز المهبط. ويمكن اجراء تجربة على هذا النوع من الخلايا. وذلك بتمليق صفيحة من الفولاز في وعاء به ماء. سنلاحظ بعد فترة من الزمن أن التآكل يكون أكثر وسريع في المنطقة السفلي عن المنطقة الأعلى. والسبب في ذلك يرجع الي أن الاكسوجين يتحرر علي سطح الماء وينتشر نحو الأسفل ونجد أن الاكسوجين عند مقدمة الفولاز أعلى في التركيز من المنطقة السفلي ولهذا السبب فإن عملية التآكل تكون أقل من المنطقة الأعلى. كما هو مبين في هذا الشكل (6).



شكل (6)

في هذا الشكل تكون المنطقة (أ) حيث الهواء بسهولة مهبطا (الاكسوجين الاكثر) والمنطقة (ب) الأعمق في المحلول (الاكسوجين أقل) وعند المنقطة (ج) يتلاقي (أ) و (ب)

فيتكون غشاء من Fe(OH)₂ أي ينشأ إختالاف في التركيز وتظهر الإصابة عالية عند المنطقة (جـ).

Passivation

الخواص الخاملية للفلزات

لو نظرنا في السلسلة الكهروكيميائية ووضع المناصر بهذا التسلسل وأن هذا التسلسل لم يوضع وليد فكرة ولكن رؤي أن طبيعة سطح الفلز له تأثير كبير علي ميل الفلز للتآكل . فإذا تفاعل وسط التآكل مع الفلز ليشكل فيما بعد طبقة متماسكة علي سطح الفلز بحيث تمنع استمرار تآكل الفلز يمكن أن تقول أن الفلسز اصبح في حالة خاملة (عديم التآكل) وعليه تغير في وضع الفلز في السلسلة . وتوجد نظريات لشرح الخواص الخامليسة للفلزات وسوف نسوق منها .

Film theory

1 - نظرية الطبقة الحامية

وفيها يمكن القول بأن عملية الخمول قد تحدث بسبب تكوين طبقة غير مسامية واقية على سطح الفلز وغالبا ما تكون هذه الطبعة اكسيدية مثل NiO, Cr2O3, PbO .

وهذه النظرية تعتمد أساسا علي توزيع الالكترونسات في المدارات الخارجية للفلز . ويلاحظ أن العناصر أو الفلزات التي دائما ما تتصف بالخاملية تكون دائما في المجموعات الانتقالية من الجدول الدوري مثل الكروم ، النيكل ، الكوبلت ، الحديد ، المولبيديوم أي تحتوي علي مدارات داخلية فرعية وغير كاملة أي هناك مستويات من المدارات غير كاملة وسوف نشرح بعض من هذه الأمثلة لتفسير ذلك .

عنصر الالومونيوم Aluminium

بالرغم من أن الالومنيوم يقع في سلسلة الكهروكيميائيسة في مجموعة المنساصر العليسا ويمتبر من الفلزات القوية الفعالة أي أن لا يتآكل تحست تأثير العوامسل الجوية العاديسة وبالسهولة الذي يتآكل بها الأخير . فعنمسر وبالسهولة الذي يتآكل بها الأخير . فعنمسر الالومونيوم يكون غشاء (طبقة) متماسكة بما تساوي $1 \times ^{5-}10$ سم من اكسيد الالومونيسوم وهذه الطبقة تحمي الفلز من التآكل . أما في حالة الحديد فإننا نلاحظ تكوين طبقة ولكس ليست متماسكة ولذلك فإنها غير قادرة على حماية الفلز من التآكل .

عنصر الحديد Iron

بناءًا علي ما سبق فإن فلز الحديد يكون طبقة هشة ويـذوب في الآحمـاض المخففة وتحت ظروف عادية . إلا أن بعض المـواد المؤكسدة القويـة مثـل حمـض النـتريك المركـز تكسبه مناعة .

عنصر الرصاص

يعتبر الرصاص من العناصر الذي يكون اكاسيد تحميه من عملية التآكل ففي حميض الكبريتيك حيث يشكل طبقة رقيقة وكثيفة ومتماسكة من كبريتات الرصاص تكسبه هذه الخاصية الخاملية (Passivation) وتحميه من استمرار التآكل ونلاحظ أن الرصاص هو العنصر الوحيد الذي يستعمل في أقطاب البطاريات في السيارات وكذلك في مواسير الصرف الصحى في المنازل.

عنصر الكروم Chrome

كما هو الحال في عنصر الالومونيوم فإن الكروم يأخذ نفس التأثير حيث يتغطي الكروم بطبقة واقية من اكاسيدة وغير مرثية للعين العجسردة وتجعله عديم التآكل تجاه الأحماض وخلافه . ولذلك يؤخذ الكروم كثير في السبائك حيث يشكل خلطة شبة قوية وبنسبة معينة بالنسبة للفلز الآخر علي الأقبل $^{1}_{8}$ الفلز الآخر كما في حالات كروم حديد، كروم – نيكل . مثل هذه السبيكة تقاوم التآكل حيث تشكل طبقة واقية للفلز الآخر .

الطرق الوقائية:

من التجارب التي أجريت لمعرفة التآكل وميكانيكيته أمكننا التوصل الي عدة طرق لتجنب أو منع عملية التآكل .

وهذه الطرق المستخدمة لتجنب التآكل هي :

- 1 عمل سبائك لزيادة مقاومة الفلز .
- 2 يغطي الفلز بعادة أخري ذات مقاومة شديدة التآكل وقد تكون هذه المادة مكونة
 من فلز أو مادة عضوية .

والفلزات عموما تنقسم الي قسمين بالنسبة لمقاومتها للتآكل في درجة حرارة وتركيز معين .

- 1 فلزات ثمينة . منها الذهب ، الفضة ، البلاتين وهذه المعادن مقاومة للتآكل
 - 2 فلزات رخيصة وأيضا تنقسم الي قسمين :
 - أ فلزات تقاوم التآكل ومنها الالومونيوم ، الكروم ، الرصاص .
 - ب فلزات لا تقاوم التآكل ومنها الحديد .

وعموما أن يؤخذ في الاعتبار عدة أمور وهي أخذ الفلز وكيفية تشكيله . فمشلا هل يعقل أن يؤخذ قطعة من الالومنيوم في تشكيل ساعة . أو قطعة من الحديد في بناء موتور سيارة ولكى نقاوم عملية التآكل بأخذ الطرق الآتية .

Organic Coating عضوية – 1

3 - طلاءات فلنزية Metallic Coating

أولا: الطلاءات العضوية

وتشمل عدة أمور طبلاء بالبوية Paints ، طبلاءات بالراتنج Resins ، الورنيش Varnishes . وهناك أنواع أخرى لمنع التآكل باستخدام الشحوم ، القطران .

ويجب أن نأخذ في الاعتبار أن مثل هذه الطلاءات لا تقاوم الحرارة بمعنى يمكن أن تحترق أو علي الأقل تتشقق بفعل العوامل الجوية . إلا أنه في بعض الأحيان وباستمرار التجارب توصل الكيميائيون الي تركيبة معينة من الدهان عند الاحتراق المباشر تحترق عند السطح فقط ثم ينتفخ السطح تاركا مسافة عن بقية الطبقة الواقية للسطح لتمنع استمرار عملية الاحتراق للسطح للفلز . الا أنه يوجد قبل عملية الطلاء أن يبطن الفلز أولا بمادة لاصقة ودائما من أكاسيد الفلزات كما في أكسيد الرصاص الأحمر أو كرومات الرصاص أو كرومات التوتيا . ومن المعروف بعد جفاف هذه الدهانات تكون لها قشرة (Scale) كرومات التوتيا . ومن المعروف بعد جفاف هذه الدهانات تكون لها قشرة (في وليست سميكة بحيث تمنع الفازات إلي السطح الفلز أي لو تركبت بمفردها لا يمنع الفلز من التآكل. مما يدل الأخذ ان يطلي السطح بمادة آخري عضوية مانعة لمرور مواد التأكسد الي سطح الفلز أي لو تركت بمفوية مانعة لمرور مواد التأكسد الي سطح الفلز أي لو تركت بمفوية مانعة لمرور مواد التأكسد الي سطح الفلز أي لو تركت بمفوية مانعة لمرور مواد التأكسد الي سطح الفلز أي لو تركت بمفوية مانعة لمرور مواد التأكسد الي سطح الفلز .

Inorganic Paints

ثانيا: طلاءات لا عضوية

وتشمل هذه الطلاءات علي المواد الخزفية ، كما في أدوات المطبخ الثلاجات الغسالات وهذه الأنواع تتحمل الحرارة الا أنها سريعة الكسر بالطرق . وهذه الطبقة عبارة

(8) التأكسيل

عن طبقة من الفوسفات تغطي علي الحديد وذلك بغمس القطعة الراد تغطيتها عند درجــة حرارة 100°م .

3Fe
$$+ 2H_3PO_4 \longrightarrow Fe_3(PO_4)_2 + 3H_2$$

Thin layer Coating

وتجري هذه العملية أولا بتفاعل حمض الفوسفوريك مع الحديد فيكون علي السطح فوسفات الحديد وتوضع ثانيا كمية من الفوسفات زائدة فنحصل علي طبقة شديدة الالتصاق ولا تذوب في الماء .

وفي معامل التكوير تستخدم المواد اللدنة ومحطات حفر آبار البسترول البحرية وهذه اللدائن المعروفة تحت اسم Epoxy polymide وقد تستخدم طبقة من مادة Epoxy على مادة سليكات الزنك وأولا وقبل كل شئ الصنفرة لسطح الفلز.

أما في الأفران : أولا تستخدم طبقة من سيليكات الزنك ثم طبقة اخري من سيليكات الالومونيوم .

ثالثا: طلاءات فلزية

هذه الطريقة تستخدم لاعطاء الفلز مواصفات خاصة . كما يوجد نوعان من أنواع الوقاية وهما :

Cathodic Protection

1 - وقاية مهبطية

وفيه يكون جهد فلز التغطية أعلى من جهد الفلز الأساسي . ويجب أن تكون التغطية كثيفة لمنع حدوث الخدش ، إذ أن الفلز الأساسي يكون مصعدا في الأقطاب الجلفانية وعندئذ يتآكل ومن هذا النوع من التغطية للحديد والفولاز ، الرصاص ، النحاس، النيكل .

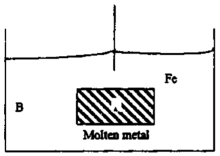
Anodic Protection

2 – وقاية مصعدية

وفيه يكون جهد فلز التغطية أقل من جهد الفلز الأساسي . وفيه يقوم الفلز الأساسي بدور المهبط بينما جهد الفلز التغطية يقوم بدور المصعد ويتآكل ومن هذا النوع من التغطيسة المصعدية القصدير ، الالومونيوم ، الكالسيوم ، البوتاسيوم .

والطرق المستخدمة في الصناعة هي :

- 1 طريقة الغمر بالمادة المنصهرة Dipping ، ومنها الطلاء بالتوتيا القصدير ،
 ويلاحظ إستعمال فلز أقل نشاطية من الحديد مثلا لطلاؤه وحفظه من التأكسد .
- 2 طريقة الانتشار Diffusion Methode توضع القطمة في مسحوق المادة ويسخن
 ويمكن استعمال الالومنيوم ، القصدير ، الكروم .

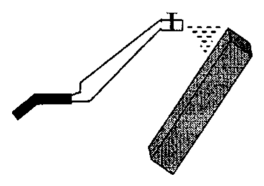


شكل (8) : طريقة الطلاء بواسطة الفطس B -- القصدير ، الفضة ، الزنك

3 - طريقة التغطية السطحية بواسطة بخار الفلز Plating by vapour of metal تستخدم بعض المواد مثل التنجستين ، النيكل ، الكروم وقد تستعمل مواد عند تفككها تعطي بخار الفلز نفسه كما هو عند تفكك المركب

$$NiCO_3 \longrightarrow Ni + CO_3$$

4 - طريقة رش الفلز Spraying وفيه يصهر الفليز ثم يبرش علي هيئة ذرات ناعمة (سائلية) علي السطح الفلز المراد وقايته من التآكل . وهذه الطريقة الي حد ما غير وقائية بالقدر الكافي حيث يكون السطح مسامي .



شكل (9) الطلاء بواسطة الرش

5 - طريقة التغطية الآلية Mechanical plating (A) وفيها يغطي الغلز (B) مثل بشريحة من الغلز (B) مثل النيكل ، النحاس أو الذهب وبهذه الطريقة تمتبر متينة ويمتبر واقيا جيدا للغلز (A) (دوفلة) .

وهذه الطريقة تستخدم في الفلزات المطلوب تغطيتها على هيئة شرائح او اسياخ فقط.
6 - طريقة كهربية Electro plating ويستخدم في هذه الطريقة حمام اليكتروليتي به أحد أملاح الفلز من النيكل ، الكروم ، النحاس ، الرصاص ، الكادميوم (الرسب به) ويملق الفلز المطلوب تغطيته في وسط الحمام وهذه طريقة جيدة أفضل من الطرق السابقة . حيث هذه الطريقة تستخدم لجميع الأغراض . حيث الطريقة (4) لا يسمح فيها الا للإسياخ فقط . هذه الطريقة تستخدم للمعادن المشكلة . ولكن اذا حدث خدش لسطح المعدن فإنه يحدث تآكل ناتج عن تغير سطح الفلز وسرعان ما يبدأ تفاعل الخلايا الجلفانية . حيث أن الفلز يشكل المصعد (التوتيا - القصدير) في معظم الأوساط الالكترولية .

7 - طريقة الطلاء بالموانع: وهذه الطريقة يستخدم فيسها المواد العضوية حيث تشكل طبقة رقيقة من المواد العضوية علي سطح الفلز وتعرف هذه المواد بالمواد الوقاية أو المركبات الشتقة من النشادر. وهذه الطريقة تمتاز بطول جزيئاتها وتتولد شحنات ساكنة تساعد على وقاية الحديد من التآكل.

وعلي مستوى الدولة وخصوصا الأنابيب التي تدفن داخل الأرض ولكي نتعكن من وقايتها يجب اولا من إعداد دراسة شاملة عن الأرض أو نوعية التربة . لذا يجب معرفة الآتي :

- 1 تحليل التربة ومعرفة مكوناتها وما تحويه التربة من معادن .
- 2 معرفة منسوب إرتفاع الماء داخل باطن الأرض (رطوبة الأرض) .
 - 3 غزارة الأمطار .
 - 4 عمل سويتشات لتصريف المياه .

- 5 الاستفادة من الشبكات السابقة حتى يمكننا تلافي مستقبلا علمية التآكل .
- 6 يجب معرفة طمر الانابيب تحت الأرض . بمعنى أن تكون الانابيب في مستوي أفتي واحد أو على الأقل في المنطقة لا تكون مقوسة كما يجب البعد عن المناطق الجيرية أو تعالج هذه المنطقة نسبيا قبل عملية الطمر او البعد عن المناطق الـتي بـها أحجار أو قطع أخشاب . كما يجب البعد عن ردم الأنابيب مباشرة بالتراب بل يجب ان تعالج الانابيب بعواد عازلة قبل عملية الردم .

وفي حالة طمر الأنابيب تحت الأرض بدون طلاء فإنه يجب في هذه الحالة عمل بطاريات لمولدات كهربائية أو أن تجعل كلها مصاعد وحقيقة القول سنحب أي شحنات تتكون على الأنابيب.

- ولحماية هذه الأنابيب يجب إتباع مراعاة الاتية _
- 1 تنظيف الانابيب جيدا بفرشاه أو على الأقل بالصنفرة .
- 2 الدهان أولا بطبقة أولية وتسمى Primer مثل السلتون .
 - 3 يغطى بطبقة من الأسفلت .
- 4 لف الأنابيب بقماش مقطرن أو قطن زجاجي لمنع الرطوبة .
 - 5 غلاف خارجي آخر من الأميانت

ومن أمثلة حماية الغلايات (السخانات المنزلية) يعلق قضيب من المنسيوم داخل الغلاية فيصبح جدار الغلاية المهبط بينما يقوم القضيب بدور الأنود . ويمر في هذه الدائسرة بتيار كهربي ضعيف حيث يشكل ماء الغلاية اليكتروليت .

فإذا تم التآكل بسبب ماء فإن هذه القضبان هي تتآكل ، بينما يبقي حمائط الغلاية محميا من التآكل . وكذلك أيضا هياكل السفن ، يستخدم قضيب من المغنسيوم لحماية المروحة والدفة .

الوقاية بتكيف الهواء والماء Air and water conditioning

يمكن تقليل نشاط التآكل بتكييف كل من الماء والهواء الملامسين لسطوح الفلزات .. بمعنى اذا وضعت الأجهزة في مكان مغلق وتمت عمل وقاية الأجهزة بعمل تهوية أو إزالة الرطوبة من الهواء داخل المعادن يصبح بالامكان المحافظة على الأجهزة لمدة طويلة دون أن يؤثر فيها التآكل حيث أن الهواء الجاف في درجات الحسرارة العالية من الحرارة لا

يسبب التآكل لكثير من الفلزات العادية . كما نلاحظ وجود بعض مواد في أكياس للمحافظة على الجهاز .

أما تكييف الماء فيتم بتهويته Ventillation . وذلك بإزالة الغازات الذائبة فيه وخاصة الاكسوجين وثاني أكسيد الكربون وثاني كبريتيد الهيدروجين . وتتم هذه العملية بإمرار تيار من الهواء مع التسخين أو امرار تيار ساخن .

اشكال التآكل:

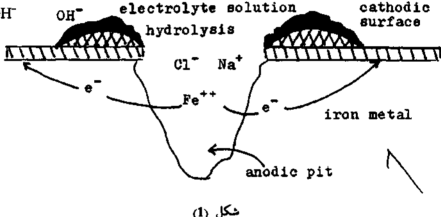
توجد عدة أنواع مختلفة من أشكال التآكل يمكن ملاحظتها بالعين المجردة علي أسطح المعادن أو السبائك ، لذا يجب علي المهتمين لمثل هذه الظواهر دراستها والتصدي لها حتي يتسنى لهم تفادى هذه الأخطار لهذه الآفة التي تكبد الدولة أموالا طائلة اقتصاديا وحتى علي مستوي الفرد . مثل خزانات المياه وخزانات البترول ، خزانات المياه على اسطح المنازل لما لها من أضرار بالغة علي صحة الإنسان . وهذا النوع مسن التآكل لا يحدث الا على سطح فلز متجانس او سبيكة ذات تركيبة واحدة للمسطح (فلزات نقية لا توجد فيها شوائب ، متكونة من انصهار مواد صلبة او مركبات كيميائية).

ثانيا: تآكل علي هيئة ثقوب غائرة في داخل سطح الغلز . وهذا النوع يلاحظ كأنه ثقب ويمكن أن يلاحظ في أماكن متفرقة من السطح معتمدا علي نوع الفلز وعلى مكانه في السلملة الكهروكيميائية . كما أن هذا النوع يلاحظ في بعض السبائك كثيرة الطور ليست متجانسة مثل سبائك الالومونيوم ، النحاس ، النيكل ، وعموما هذا النوع من التآكل (الثقب) معتمدا علي نوع العنصر الوجود . ويحدث هذا النوع عند كشط او إزالة الجزء المغطي من السطح في أماكن متفرقة .

لذا يجب علي كل مهتم في هذا المجال في الصناعة ، استخدام فنز ذو نشاط خامل أو أقل فعالية ، فمثلا لحفظ الحديد يجب اتخاذ فلرز آخر لحفظه من التأكسد كما يستخدم القصدير في مثل هذه الظروف . وعموما تكون عملية التغطية مفيدة إلا اذا كان القصدير مغطي بطبقة واقية وغير مثقبة (بها ثقوب) ، وإلا فإن الحديد في هذه الحالة هو العنصر النشط ويحدث فيه التآكل والتلف . فلو حدث خدش نافذ لسطح الحديد فيجب مباشرة قصدرة هذا الجزء سريعا وإلا حدث التآكل الموضعي . وكأنها خلايا صفيرة تسبب

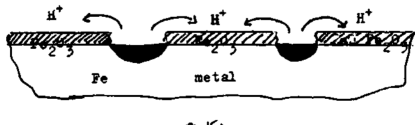
التلف في الحديد تلقائيا مع اختلاف الوسط. وأيضا نلاحظ مثل هذا النوع عند رش السيارات بالطلاءات حيث انه لا بد من كشط الصابح جيدا حتى نصل الي المعدن نفسه والا ولو كان صدأ موجود وتمت عملية الطلاء فبعد مرور زمن بسيط يحدث التآكل مرة آخري حيث توجد بؤرة لخلية صغيرة تؤدي الي زيادة في التآكل. كما أن كشط البويسة (الطلاء) يؤدي الي اختلاف الوسط. مما يؤدي الي الصدأ (التآكل). والشكل التوضيحي لعملية التآكل للسطح كما يلي شكل (1). يلاحظ من الشكل وجود اختلاف في السطح مما يؤدي الي ظروف مناخية لتكوين أعمدة كهربية صغيرة.

 Na^+ Cl محلول إليكتروليت Cl^- Na $_{O_2}$ 4Fe(OH) $_2$ + 2H $_2$ O + O $_2$ \longrightarrow 4Fe(OH) $_3$ rust formation $OH^ OH^-$ electrolyte solution cath

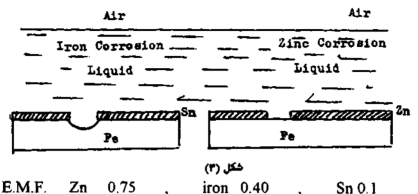


هذا النوع من التآكل وكما هو واضح من الشكل عبارة عن تكوين خلايا جلفانية . كما يلاحظ فيها أن الشوائب تشكل المصعد بالنسبة للفلز المهبط .

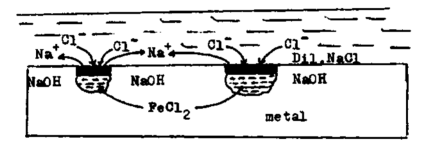
 $H_2SO_4 \longrightarrow SO_4^{--} + 2H^+ \text{ dil.} H_2SO_4 \text{ solution}$



شكل (2)



فالنطقة الكبريتية هي الأنود ويصبح الحديد هو الكاثود (شكل 2) وبالنسبة لشكل (3) نجد الجهود الأساسية الزنك هو المعد للحديد المهبط، والحديد المعد للقصدير المهبط.



اما خلايا التركيز الناتجة عن هذا التآكل ، فيكون حدوثها بسبب خمدش في سطح الفلز أو خطأ في سطح الفلز ناتج عن عملية التصنيع وعموما تكون كلها خلايا تركيز الاكسوجين ، حيث يقل تركيز الاكسوجين في قاع هذه الأخطاء السطحية ، وعلي العموم عملية نقص الاكسوجين يساعد علي عدم تكوين مادة الاكسيد المانعة المتي توقف عملية التآكل ، ولذلك نجد أن التآكل يزداد للداخل وتتسع الحفرة .

Intergranular Corrosion

التآكل داخل الحبيبات

وهذا النوع من التآكل له خطورته ، حيث ينتشر التآكل للداخل ولا يسبب أي شئ ملموس على سطح الفلز ، مما يحدث في النهاية تصدع للفلز وانكساره وتهشيمه . وهذا

النوع من التآكل علي حدود بللورات الفلز ويحدث التهشيم تحـت أي جـهود ميكانيكيـة على الفلز .

وهذا النوع من التآكل ربما يحدث عن الاختلاف في التراكيب المتواجدة بين حدود الحبيبات او البللورات مما يؤدي الي فعل خلايا جلفانية حيث السطح هو المصعد (الحدود بين البللورات) وداخل الراكز للحبيبات (المسهبط) ويكبون جمهد أعلى وهبو المساب اسا السطح (جهده أقل) . ويلاحظ هذا أيضا في الفولاز (نيكل – كمروم) وكما هو معلوم أنه مقاوم للصدأ ولكنه يتعرض للتآكل بعد لحامه ، او معالجة حرارية عليه غير سليمة .

وعندما نقوم بلحام نيكل كروم ، فمندما يسخن الي 600 – 900°م نستطيع ان نلاحظ على طرفي خيط اللحام ثلاث مناطق .

أولا: المنطقة الملاصقة: مباشرة للحام لا يوجد فيها أي مشاكل لأن درجة الحرارة الرئعة ولا تعاني من أي تآكل ، وهذا يرجع الي عدم إتصال الكربيد للفلز من حبيبات الفلز.

ثانيا: منطقة متوسطة: هذه النطقة درجة هذه النطقة بين 500 - 700°م، وهي المنطقة التي تعاني التآكل. وهذه المنطقة التي ينفصل فيها الكروم على هيئة كربيد الكروم بين حبيبات السبيكة (Cr Cu).

ثالثا: المنطقة النائية (البعيدة): وهذه المنطقة بعيدة عن الاصابة حييث يشكل ترسيب كربيد الكروم على حدود المنطقة الوسطية وبالتالي سوف يحدث إختالاف في التركيب بين مراكز الحبيبات وجوانيها وبالتالي ينشأ وجود خلايا محلية تؤدي الي التآكل ثم يؤدي الي تشقق الفلز وتفتته .

ولتجنب مثل هذه الأخطار الناجمة عن اللحام في المستودعات الفولازية وخصوصا مستودعات البترول . يجب اتخاذ مثل هذه الخطوات .

التسخين أعلي من 100 1°م والتبريد المفاجئ وذلك بالماء .

2 - تقليل نسبة الكربون في السبيكة ، علما بأن زيادة الكربون يبؤدي الي زيادة في شدة الصلابة وعموما نسبة الكربون تتراوح بين 10.06 ، 20.12 علما بأن الانخفاض يصل الي 20.02 .

5 - إضافة فلزات أخرى تكون محبة للكربون أكثر من الكروم مثل عنصر الفانديوم، التيتانيوم (Ti) ولقد وجد أن السبيكة المتكونة من 63 كروم ، 27% نيكل ، 10% مولبيديوم تعطي نتائج جيدة وتستخدم في الأفران والمستودعات البترولية . كما يحدث تآكل أيضا في سبيكة الزنك - نحاس ، حيث يتآكل الزنك تارك النحاس على أنه كتلة مسامية ، وهذا النوع أيضا عبارة عن خلايا صغيرة بين قطبي الزنك والنحاس حيث الزنك الأنود والنحاس الكاثود وهي خلايا جلفانية ، ويمكن تجنب مثل هذا التآكل وذلك بإضافة بعض الفلزات الأخرى مثل الزرنيخ ، الفوسفور ، وذلك بنسبة لاتتعدى 60.05٪ نحاس ، 30% زنك) . كما يوجد العديد من التآكل كما في السبائك التالية :

نحاس – الومنيوم "إزالة الالومونيوم " Denikelification " نيكــل "إزالة النيكـــل "

وفي أي الحالات عملية التآكل تحدث في المعد الأكبر في قيمة الجهد . أو الأعلى في السلسلة الكهروكيميائية .

كما أن حدوث التعرية الناتجة عن سريان السوائل او السرعات المضطربة أو أي تغير يطرأ في مجري السائل يؤدي الي حدوث فجوات في مجري السائل . وهذه الفجوات تنشأ عن وجود فقاعات بخارية فوق سطح الفلز وانهيارها المفاجئ تحدث قشط الأغشية الواقية للسطح ، ويتعرض الفلز بعد ذلك إلى التآكل . وربعا وجود هذه الفقاعات لتؤدي إلي تغيير في الوسط منطقة عليها سائل منطقة اخري اكسوجينية محملة بالبخار ، والتي بدورها تؤدي الي اختلاف في التركيز . وهناك عدة أسور ربعا يمكن اعتبارها لعملية التآكل الحادثة. إما وجود رمال أو شوائب في السائل تصدم في بعض الاحيان بسطح الفلز فتهشم الطبقة الواقية أو تشقق وتجمل في السطح نتوءات ، التي بدورها تؤدي الي تعرية بعض المناطق وتجعله عرضة للتآكل . كما أن الأجسام الصلبة مثل المراوح عند دورنها بسرعة عالية لترتطم بأجسام صلبة وحتى ولو كانت صغيرة فإنها تؤدي الى خدوش في السطح الواقي للفلز مما يجعله عرضه للتآكل .

كما يوجد تآكل آخر ناتج عن الإصابة المباشرة الكيميائية وذلك لتعرض الفلز لدرجة حرارة عالية حيث يؤدي الارتفاع في درجة الحرارة الي إضعاف مقاومة الفلز للتأكسد ثم يزيد من تآكله . كما لوحظ ان عنصر الكروم ليكسب الحديد مقاومة عالية في درجة الحرارة العالية . حيث ان الكروم يكون غشاءا او غطاء من أكسيد الكروم . وعلى العموم

أفضل المبائك التي صنعت للآن هي المكونة من عنصر الكروم والنيكل مع إضافة فلز الموليديوم ، والتي تستخدم في الصناعات بكثرة في أنابيب الأفران والصماسات في معامل البترول والتي توجد في درجات حرارة عالية .

وعلى العموم جميع أنواع البخار (بخار الماء) أبخرة الغازات النتروجينية ، الكبريتية لها ميل قوي لتآكل الغلزات في درجات الحرارة العالمية . ويلاحظ مثل هذا التآكل في منطقة المصانع وذلك ناتج عن الأبخرة المتصاعدة . ولقد لوحظ ان المواد البترولية الرديئة تحتوي علي عنصر الفائديوم فعند احتراقها تنتج اكسيد الفائديوم (V2Os) . وهذا المركب الأكسيدي المتكون وجودة يؤدي الي اضعاف السبيكة المكونة من الكروم – حديد ، وعند إضافة فلز النيكل بنسب مختلفة الي السبيكة السابقة تزيد من مقاومة السبيكة ضد التلف، وكذلك تؤدي الي مقاومة أكسيد الكبريت الناتج عن الاحتراق .

كما يوجد الغلز في وسط إتلافي مصحوبا في الوقت نفسه تحت تأثير جهد . وهذا الجهد ناتج يوجد الغلز في وسط إتلافي مصحوبا في الوقت نفسه تحت تأثير جهد . وهذا الجهد ناتج أيضا حالة صنع الفلز وفي هذه الحالة صناعتها تكون رديثة حيث بعد فيترة وجيزة تبدأ عملية التلف في هذه المنطقة المضغوطة بالإجهاد (حتى مثل هذه العملية للمتخصصين في صناعة الزجاج عن تصنيعه وإمراره تحت الأشعة الغوق بنفسجية يلاحظ اختلاف في أسطح الزجاج حيث يوجد منطقة شبه مظلمة وأخري صافية ، فالمنطقة الأولي يوجد ضغط بين المبللورات فعند درجة حرارة الغرفة وبعد فترة زمنية بسيطة يحدث تشقق لهذه المنطقة وبالتالي يوضع الزجاج في الفون مرة أخرى عند درجة حرارة عالية لمدة ساعات ربعا 3 ساعات ثم يترك الغرن يبرد وبالتالي يتوزع الإجهاد على كل القنينة المصنعة فتدوم طويلا). هذه المعلومة اتخذت للشبه فقط بينها وبين صناعة الفلزات حيث يكون إجهاد في منطقة أعلى من الأخرى . ويلاحظ إن الإضافة تنتشر عموديا على خط الجمهد) إذا كان فيه إجهاد مباشر خارجى).



أسئلة على التآكل

- اكتب نبذة عن :
 أنواع التآكل ، مكافحته وما أساس ميكانيكية التآكل
- 2 اذكر بالتفصيل الأنواع المختلفة عن التآكل الكهروكيميائي. ثم أذكر الفرق بين الخلية الجلفائية والخلية التركيزية ثم اشرح التآكل الحادث في كلا النوعين مستعينا بالرسم.
- 3 أذكر الأنواع المختلفة في خلايا التركيز ثم اشرح كيف يتم التآكل في كل نوع تفصيلها
 مبينا بالرسم .
- 4 تكلم عن الخواص الخاميلية للفلزات ، وما هي النظريات التي تشرح هذه الخواص مستعينا بالأمثلة .
 - 5 أذكر الطرق المستخدمة للوقاية من التآكل . ثم اشرح بالتفصيل أربعة منها .
 - 6 تكلم باختصار عن أنواع أو أشكال التآكل مستعينا بالرسم في كل حالة .

البّاكِ التّالِيمَعِ

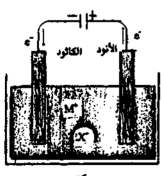
الكيمياء الكفربية Electrochemistry

وجدت محاليل كل من الأحماض والقواعد والأملاح المنصهرة أنها تختلف في سلوكها عن الموصلات المعدنية عندما يمر تيار كهربي خلالها . حيث يتم مرور التيار الكهربي في الموصلات المعدنية مثل (النحاس والغضة) بناءا على تحرك إلكترونات في المعدن بدون تغير في الشكل الكيميائي . بينما يعر التيار الكهربي خلال محساليل (الأحماض أو القواعد أو الأملاح أو الأملاح المنصهرة) يصاحبها تغير مصاحب للتغير الكيميائي عند الأقطاب . ومن المعلوم أن المواد الموجودة في الأملاح أو الأملاح المنصهرة والتي لها القدرة علي التوصيل الكهربي تعرف بالمحلول الاليكتروليتي أو الموصلات الاليكتروليتية او الموصلة للتيار الكهربي . والموضوع في هذا الفرع الذي يتناول العلاقة بين التغير الكيميائي والتيار الكهربي يعرف بالكيمياء الكهربية (Electrochemistry) .

Electrolysis

التحليل الكهربي

يمكننا أن نفسر آلية المحلول الاليكتروليتي الذى يوصل التيار الكهربي علي هذه الصورة ، فإنه يجب أن يكون لدينا خلية كهربية كما في الشكل (1) تحتوي علي محلول



شکل (۱)

اليكتروليتي بالإضافة الي قطبين من اللبلاتين الخامل ومغموسين في المحلول ومتصلان بدائرة خارجية ببطارية لكي يمكن أن تعود الشحنة الكهربية الي بدايتها . فالقطب (C) متصل بالطرف السالب بالبطارية حيث الالكترونات بواسطته تدخل المحلول وتحدث عملية إختزال ويسمي بالقطب الكاثود . والقطب (A) متصل بالطرف الموجب من البطارية وعنده تتحرر الالكترونات تاركه المحلول

لتعود الي البطارية عملية أكسدة ويسمى بالقطب الأنود . وطبقا لنظرية أرهينيوس للتفكك الاليكتروليتي (الموصل الاليكتروليتي) الذي يجب أن يحتبوي الأيونات (+) كاتيون (-) الأنيون والتى تكون في حركة مستمرة وحسرة . والأيون الموجب يمكن أن يكون ممسدن

أو أيون هيدروجين ، بينما الأيون السالب يعكن أن يكون أيون هالوجين أو أيسون هيدروكسيل . وعند غلق الدائرة سوف يعر التيار خلال المحلول . والكاتيونات تعيل أن تتحرك تجاه الكاثود وعنده تحدث عملية التعادل تاركه المعدن أو الأيدروجين عند سلطح الكاثود (عمليات اختزال).

وفي المقابل الأنيونات التي تتحرك في الاتجاه العكسي الي الانود . وعند هذا القطب تتحرك الالكترونات تاركة المواد فاقدة الشحنة والتي تظهر علي هيئة هالوجينات حرة أو على هيئة اكسوجين (عمليات اكسدة).

ويرضح التفاعل الذي يحدث عند الأقطاب كما في الصورة الآتية :

$$M^+ + e^- \longrightarrow M$$
 (M. stands for metal) عند الكاثود $2H^+ + 2e^- \longrightarrow H_2$ (i) $2X^- - 2e^- \longrightarrow X_2$ (X, stands for halogens) عند الانود $4OH^- \longrightarrow O_2 + 2H_2O + 4e^-$ (ii)

والتفاعلات السابق ذكرها تسمى تفاعلات نصفية حيث غالباً ما تحدث عند الأقطاب والتفاعل لكل الخلية ربما يمكن كتابته بإضافة التفاعل عند الكاثود الي التفاعل الحادث عند الأنود . ولوزن التفاعل نضرب التفاعل (I) في 2

هذا التحرك لكل من الأنيونات والكاتيونات تجاه القطب الباحث مع مصاحبة شحنات كينيائية في محلول الكتروليتي تحت تأثير مجال كهربي مناسب يسمي بالتوصيل الالكتروليتي او التحليل الكهربي (electrolytic conductance or electrolysis)

التحليل الكهربي لمهور Electrolysis of Molten NaCl/NaCl

ق الشكل السابق (1) المحلول الاليكتروليتي يحتوي علي أيونات ⁺CT, Na متحررة بحيث يمكن ان تنتقل ، وكما هو معلوم بأن عملية الإختزال تتم عند القطب الأيمن (الكاثود) وأثناء عملية التحليل الكهربي يختزل ⁺Na ويكون Na − فئز أي يحدث تفاعل نصفي عند الكاثود حيث الكاثود (القطب الباحث عن الكاتيونات)ليكتسب الكترون واحد ليكون ذرة واحدة متعادلة . كما في المادلة الأتية :

Na⁺ + e⁻ → Na (reduction)

وعند الأنود (القطب الباحث عن الأنيونات) تحدث عملهة اكسدة والذي يعكن اكسدته فإن (-Cl) يحرر الكترون الي الأنود وتتكون ذرة كلور متعادلة ، وتتحد ذرتان كلور لتكوين جزئ ثانائي الذرية (Cl2) وتخرج على هيئة غاز وهذه العملية تعرف بنفس تفاعل خاص بالأنود كما يلى :

$$2Cl^- \longrightarrow Cl_2(g) + 2e^-$$

 (G^-) , (Na^+) نحول كل من (Na^+) ونلاحظ هنا في التفاعلين استخدام طاقة كهربية لكي نحول كل من (Na^+) عند الأقطاب الكاثود والأنود علي التوالي اني (Na^+) وبجمع المادلتين يجب أن يؤخذ في الأعتبار كتابة كلمة تحليل كهربي لكي نعلم ان مثل هذا التفاعل قد استخدم فيه تيار كهربي

At cathode
$$2Na^+ + 2e^- \longrightarrow 2Na$$
At Anode $2Cl^- \longrightarrow Cl_2(g) + 2e^-$

$$2Na^+ + 2Cl^- \xrightarrow{2l_2(g)} 2Na + Cl_2(g) \uparrow$$

ولكن إذا كان المحلول المصهور لكلوريد المصوديوم يحتوى علي ماء بمعنى محلول من كلوريد المصوديوم المائي فإننا نلاحظ خروج غاز الأيدروجين عند الكاثود وخروج غاز الكلور عند القطب الأنود . كيف يمكن تفسير هذه الظاهرة . نعلم أن الماء يتفكث بنسبة ضئيلة جدا $(K_w = 1 \times 10^{-14})$. وعلى المعوم فإن المحلول يحتوي علي أيونات كل من $(K_w = 1 \times 10^{-14})$. الناتجة من تفكك الماء ، فإما أن تتأكسد الي (O_2) عن طريق إزاحة الكترونات أو يحدث إختزال لتعطي (O_1) عن طريق إضافة الكترونات . وهذه التفاعلات التي يمكن أن تحدث هي :

$$Na^+ + e^- \longrightarrow Na$$
 (i)

$$2H_2O + 2e^- \longrightarrow H_2(g) + 2(OH^-)$$
 (ii)

$$2H^+ + 2e^- \longrightarrow H_2(g)$$
 (iii)

وعلى العموم فان مثل التفاعلات الثلاث ليس من السهل التنبؤ بها ، وعموما فان غاز الأيدروجين وليس الصوديوم الفلزي يتكون أثناء التحليل الكهربي لمحلول كلوريد المائي . وفي هذا المحلول لا يكون تركيز (H¹) كبيرا لكي يكفي لجمل المعادلة رقم (iii)

مؤكدة كتغير نهائي . ولذلك فان التحليل الكهربي لمحلول كلوريد الصوديـوم الـائي فـإن المعادلة رقم (ii) هو الحادث وهو الذي يحدث دائما بالنسبة لتفاعل الكاثود .

وفي أثناء عملية التحليل الكهربي فإن (OH) المتكون يبتعد عن الكاثود ليصل إلي الأنود وتتحرك أيونات الصوديوم داخل الخلية لكي تبقي علي التعادل الكهربي . وعند الأنود يكونان هذا التفاعلان ممكنين وهما :

$$2Cl^- \longrightarrow Cl_{2(g)} + 2e^-$$
 (iv)

$$2H_2O \longrightarrow O_2 + 4H^- + 4e^-$$
 (v)

وبالنسبة لتصاعد الكلور (iv) هو الحادث . وكلما نقص أيون الكوريد حول الأنود فإن (CI^-) سوف يهاجر داخل المنطقة ، (Na^+) يتحرك الي الخارج ومجمل التفاعلات التى تحدث لمحلول كلوريد الصوديوم هى :

$$2e^- + H_2O \longrightarrow H_2(g) + 2OH^-$$
 تناعل الكاثود $Cl_2(g) + 2e^- \longrightarrow Cl_2(g) + 2e^-$ تناعل الأنود $2Cl^- + 2H_2O \xrightarrow{\text{electrolysis}} H_2(g) + Cl_2(g) + 2OH^-$

وكما هو مدين من التفاعل الكلي فإنه أثناء التحليل الكهربي يتكون جـزئ الأيدروجين وجزئ الكلوريد (CF) وتزداد درجة تركيز الكلوريد (CF) وتزداد درجة تركيز أيون الهيدروكسيل الذي بدوره يتفاعل مع أيون الصوديوم مكونا هيدروكسيد الصوديوم وحقيقة عند انتاج غاز الكلور من التحليل الكهربي نلاحظ تكون هيدروكسيد الصوديوم الصلب كمنتج ثانوي داخل الخلية .

التحليل الكهربي لمحلول مائي لكبريتات الصوديوم

Electrolysis of Aqueous Sodium Sulphate

من الملاحظ تكون غاز الأيدروجين عند الكاثود ، الاكسوجين عند الأنود وهما نواتج التحليل الكهربي لكبريتات الصوديوم المائي ، والتفاعلات الحادثة هي :

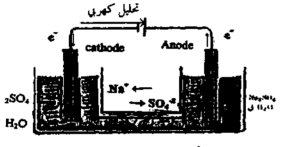
At Cathode
$$2e^- + 2H_2O \longrightarrow H_2(g) + 2OH^-$$
 (i)

At Anode
$$2H_2O \longrightarrow O_2 + 4H^+ + 4e^-$$
 (ii)

يمكن الاستدلال علي هذا التفاعل لو وضعنا قطرات من محلول عباد الشمس عند البداية يظهر اللون بنفسجي ، نظرا لوجود أيونات كل من SO_4 , (Na^+) في وجود ماء . وعند اجراء عملية التحليل فإن عباد الشمس (محلول) يصبح أزرق أي أن المحلول أصبح يميل الي القاعدية عند الكاثود ، وفي غرفة الأنود يكتسب محلول عباس الشمس لون أحمر مما يدل على ان المحلول أصبح حمضيا .

ومجمل التفاعل الكلي يضرب (I) في 2 وإضافته الي التفاعل (ii)

$$6H_2O$$
 $2H_2(g) + O_2(g) + 4H^+ + 4OH^-$ (iii)



°د SO ← ← → °Na° شكل (٣) خلية تحليل الكهوبي فحلول كبريتات الصوديوم

كما هو واضح من المعادلة رقم (iii) نواتج كل من ,OHT والسبب الوحيد في أن مثل التضاعل لا يحدث وهدو أن (H⁺) يوجد في حجرة الأنود ، (OHT) في حجدرة الكاثود . والدلالة على ذلك لو صببنا كل من عند الكاثود الى الأنود لا

يحدث تعادل لتكوين جزىء ماء ولكن يرجع لون عباد الشمس الي اللون البنفسجي مما يدل على وجود كبريتات الصوديوم. وباضافة تفاعل التفاعل (iv).

$$4H^{+} + 4OH^{-} \longrightarrow 4H_{2}O$$
 (v)

الي تفاعل الخلية ككل فإنه يعطي محصلة التفاعل

$$2H_2O \xrightarrow{\text{alth} \text{ Seq. } (v)}$$
 $2H_2(g) + O_2(g)$ (v)

وفي النهاية نلاحظ تركيز كبريتات الصوديوم حيث أن جزئ الماء في نهاية الأمر هـو المختفي من الخلية ، وعموما يمكن القول مـا فائدة وجـود كبريتـات الصوديـوم مـادامت موجـودة في أول التحليـل وفي آخـره ؟ والأجابـة علـي ذلك فـإن نوعـا مـا مـن مركــب اليكتروليتي مذاب في الماء يجب أن يكون موجودا . وفي كلا الحالات السابقة فإن الأقطاب من البلاتين خاملة التفاعل ولكن وجود أقطاب أخرى مثل النحاس أو الزنك فإنها تدخل في التفاعل (عملية الطلاءات) طلاء نحاس علي الكاثود . أي أنها تتآكل كما ذكر سابقا في باب التآكل .

Ohm's Low & Electrical Units

قانون أوم ووحدات الكهرباء

المحاليل الأليكتروليتية مثل الموصلات الفلزية تطيع قانون أوم . ما عدا عندما نطبق فولت عال أو يستخدم تيار عال . وطبقا لهذا القانون التيار (I) الماء خلال الموصل يعطي بهذه الملاقة

1 = E/R -1

حيث (E) تمثل القوة الدافعة الكهربية أي تمثل فرق الجهد بين طرفي الموصل و (R) مقاومة الموصل .

في أنظمة القياس العالمية فإن وحدات التيار ، الجهد ، المقاومة على التوالي بالأمبير ، المغولت والأوم . ونعبر عن الأمبير "شدة التيار المتغير الذي يمر خلال محلول من نترات الفضة والذي يرسب 0.001118 جم من الفضة في واحد ثانية . والأوم نعبر عنه (مقاومة عمود من الزئبق 1.063 متر طول ومقطع عرضي ليزن قيمة قدرها 1.063×10^{-3} كيلو جرام عند درجة حرارة صفر مشوي . ومن الوحد ثين السابقتين وقانون أوم يمكن تعريف الفولت بأنه فرق الجهد المطلوب لسريان تيار قدره واحد أمبير خلال مقاومة قدرها واحد أوم .

واعتمادا علي أنظمة القياس العالمية (SI — System) وحدات كمية الكهرباء بالكولوم والكولوم "كمية الكهرباء" عندما يمر تيار قدره واحد أمبير لكل واحد ثانية. إذا كمية الكهرباء (Q) تعطى بهذه العلاقة

$$Q = It$$
 -2

حيث (I) تمثل التيار بالأمبير ، (t) تمثل الزمن بالثانية . ووحدة أخري لكمية الكهرباء حيث نستخدم في الحسابات الفاراداي . والفاراداي يساوي 96.490 كولوم .

قانونا فاراداي للتحليل

نواتج تكسير أو ترسيب المواد من التحليل الكهربي والتي تظهر عند الأقطاب على هيئة فلز مترسب أو على هيئة خروج غازات. فلقد استطاع ميشيل فاراداي 1930 أنه يوجد العلاقة بين كمية المادة التي تتكون تحت التغير الكيميائي عند كل قطب خلال التحليل الكهربي وكمية التيار الكهربي التي تمر خلال خلية التحليل. ويمكن تلخيص ذلك في قانونين عرفا فيما بمد بقانونا فاراداي.

القانون الأول:

تتناسب كمية المادة الداخلة في حدوث أي تفاعل عن الأقطاب تناسبا طرديا مع كمية الكهرباء المارة خلال المحلول .

القانون الثاني :

كمية المادة المترسبة او المتحللة خلال التحليل بواسطة نفس كمية الكهرباء تتناسب مباشرة مع أوزانها الكافئة .

ويمكن تفسير القانونين . من القانون الاول . لـو أن W وزن المادة المترسبة بواسطة مرور تيار شدته واحد أمبير في الثانية . فيكن التعبير عن القانون الأول بالعلاقة الآتية :

$$\mathbf{w} \propto \mathbf{I} \mathbf{t}$$
 or $\mathbf{w} = \mathbf{Z} \mathbf{I} \mathbf{t}$ -3

t واحد أمبير و I عندما I = واحد أمبير و I ثانية إذا :

$$v = Z$$
 -4

أي أن كعية المادة المترسبة او الذابة عند مرور تيار واحد أمبير خلال محلولها لكل ثانية تساوي المكافئ الكهربي . حيث أن مكافئ الكيمياء الكهربي للفضة والنحاس تساوي 0.001118 و 0.0003294 على التوالي وبمعرفة كمية المادة المترسبة والمكسافئ الكهربي يمكن حساب كمية الكهرباء التي تمر خلال المحلول .

وتبعا للقانون الثاني : كمية الكهرباء بالكولوم تحتساج لترسيب 1 جم مكافئ من المادة ويمكن حسابها كما يلى :

$$Cu = \frac{31.77}{0.0003294} = 96.448 \text{ C mole}^{-1}$$

$$Ag = \frac{107.87}{0.0001118} = 96.448 \text{ C mole}^{-1}$$

مثال : كم عدد جرامات الكلور التي يمكن أن تنتج عن طريق التحليل الكهربي لمحلول كلوريد الصوديوم عند تيار قدره 10 أمبير لمدة 5 دقائق .

کولوم
$$3000 = 60 \times 5 \times 10$$

وتفاعل نصف الخلية للكلور هو

$$2Cl^{-} \longrightarrow Cl_{2(g)} + 2e^{-}$$

بمعنى ان واحد مول من Cl2 يتطلب 2 فاراداي

لذا

فإن (0.311) فاراداي تنتج

$$Cl2$$
 فاراداي $imes 0.0156 = \frac{Ch}{0.0156}$ واحد مول من 0.311 فاراداي $imes 0.0156$

Electrolytic Conductance

التوصيل الاليكتروليتي

المقاومة (R) للموصل المنتظم تتناسب طرديا مع طولبه (ℓm) وتتناسب عكسيا مع مساحة المقطع (ℓm^2) أي أن :

$$R = \rho \frac{1}{a}$$
 ohms

وثابت التناسب (ρ) يسمي بالمقاومة النوعية عند واحد متر ومساحة قدرها 1م². إذا نجد $\rho = R$.

Specific Conductance

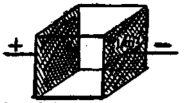
التوصيل النوعي

في سياق شرح المحاليل الالكتروليتية التوصيل النوعي . عبادة منا تستخدم مقلوب المقاومة النوعية ($\mu=L_n\;V_m\;ohm^{-1}\;m^2\;mole^{-1}$) التي يمكن أن يماد كتابتها على هذه الصورة

$$\frac{1}{Q} = \frac{1}{R} \times \frac{\ell}{a} \qquad \text{or} \qquad Ls = L \times \frac{\ell}{a} \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^{-1} \qquad -5$$

و التوصيل (Ls) يعرف على أنه مقلوب المقاومة .. المعادلة الأخيرة يمكن كتابتها:

$$L = L_s (a / \ell) ohm^{-1}$$



(Fig 3). Illustrating specific conductance of solution.

تعتبر خلية زجاجية 1_0^8 حجم منزودة بأقطاب معدنية علي يسار ويعين أوجه الخلية . كل مساحة السطح 1_0^8 لأوجه الكمب كما في الشكل (3) .

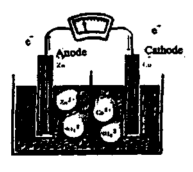
فلو ملأنا هذا الكعب بمحلول اليكتروليتي وفرق الجهد مساويا واحد فولت بين الأقطاب اذا شدة التيار (I) طبقا لقانون أوم .

$$i = \frac{E}{R} = \frac{1}{1/L} (\text{since } R = \frac{1}{L} \& E = 1 \text{ Volt})$$
 -6

Galvanic cell

الخلية الجلفانية

تحدثنا فيما سبق على الخلايا التي تستخدم تيار كهربي لإحداث تفاعل (تأكسد – اختزال) وعند أجراء تفاعل تأكسد وإختزال ليعطي تيار كهربي . بمعنى تحويسل الطاقة الكيميائية الي طاقة كهربية . والخلية المصممة لتلك هو وضع الأقطاب منفصلة وإنتقال الالكترون يجب ان يحدث عبر دائرة خارجية (سلك) وتسمي التركيبة لتلك الخلية بالخلية الجلفانية . أو الخلية الفلتائية باسم العالم ليوجي جلفاني Alessandor) بالخلية المستخدمة .لذلك بعمس قضيب من النحاس في محلول كبريتات النحاس ، وفي المقابل قضيب من الخارصين وعمول كبريتات النحاس ، وفي المقابل قضيب من الخارصين وعموف الخلية الجلفانية من هذا التفاعل بخلية دانهال



حکل (4)

ويوجد قنطرة ملحية تسمح بانتقال أيونات بينهما شكل (4) وعمل الخلية : يحدث تأكسد عند قطب الزنك مما يجعله أنود ويحدث نصف تفاعل علي النحو التالي Zn حو (اكسدة) وتحرر أيونات الخارصين بعيدا عن الأنود الي داخل المحلول وتتحرر الالكترونات تاركة قطب الزنك عبر السلك الخارجي . كما يحدث

إختزال عند القطب النحاس مما يجعله قطب الكاثود وتأتى الالكترونات عبر السلك

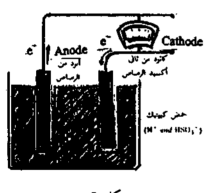
وتتحرر فوق سطح الكاثود. كما في التفاعل التالي: Cu - - + 2e وتستنفذ أيونات النحاس في المحلول. وتتحرر الأنيونات - SO₄ ناحية الأنود (قطب الخارصين) وتسري الالكترونات عبر السك بما يزيد من تركيز كبريتات الخارصين في المحلول والهدف من مثل هذه البطاريات الجلفانية هو إنتاج مصدر للتيار الكهربي. ويمكن إستخدام بطارية المركز (بطارية التخزين الرصاصية). وتتكون من قطبين من الرصاص ، وثاني اكسيد الرصاص مغموسين في حمض الكبريتيك. وعمل البطارية كما يلي:

At Anode
$$Pb(s) + HSO_4^- \longrightarrow PbSO_4(s) + 2e^- + H^+$$

At Cathode $PbO_2(s) + HSO_4^- + 3H^+ + 2e^- \longrightarrow PbSO_4(s) + 2H_2O$

$$Pb(s) + 2HSO_4^- + 2H^+ + PbO_2(s) \longrightarrow PbSO_4(s) + 2H_2O$$
 التفاعل الكلى

ومن الملاحظ أن كبريتات الرصاص غير قابلة للذوبان والتي تتكون عند كل قطب



شكل (5)

تلتصق بذلك القطب وعند شحن البطارية فإن التفاعلات القطبية تنعكس لكي تعيد البطارية الي حالتها الأولي . وكما هو واضح أن الرصاص واكسيد الرصاص يستهلكان ويتلاشي تركيز حمض الكبريتيك . وحيث أن كثافة المحلول المائي تعتمد في المقام الاول علي تركيز حمض الكبريتيك فإن قياس الكثافة يخبرنا الي أي مدي حدث التفريغ شكل (5) .

وتوجد بطارية آخري اكثر شيوعا وهي خلية لاكلانشيه Leclanche الجافة المستعملة للفوء (الأحجار) وتتكون من وعاء من خارصين تحتوي علي قضيب جرافيت مركزي محاطه بعجينة رطبة من ثاني اكسيد المنجنيز MnO₂ ، وكلوريد الخارصين ZnCl₂ ، كلوريد الأمونيوم (NH₄Cl) والعلبة من الخارصين عبارة عن الكاثود ، وقضيب الجرافيت هو الأنود ويتأكسد الزنك عند الأنود ويختزل MnO₂ عند الكاثود . وتكون تفاعلات القطب معقدة للغاية وهي تختلف إعتمادا علي مقدار التيار الذي يسحب من الخلية ، وبالنسبة لتوليد تيارات صغيرة جدا تكون التفاعلات المحتملة هي :

At Anode $Zn(s) \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^{-}$

At Cathode $2MnO_2(s) + Zn^{2+} + 2e^- \longrightarrow Zn Mn_2O_4(s)$

 $Zn(s) + 2MnO_2(s) \longrightarrow ZnMn_2O_4(s)$ التفاعل الكلى

ويوجد أنواع اخري من البطاريات لا تقل أهمية وهي خلية الوقود . وفيها يتأكسد هيدروكربون أو هيدروجين بواسطة اكسوجين . كما توجد خلية أخري (هيدروجين اكسوجين) وفيها يتم تحويل مباشر من طاقة كيميائية الي طاقة كهربيمة بنسبة ٪75 ي هذه الايام وهي تستخدم في الاكتشاف القمري . ويمكن أن تستخدم في مجالات كشيرة . ويكون التفاعل الكيميائي فيها على النحو التالي الكلي .

$$H_2(g) + O_2(g) \longrightarrow 2H_2O_2(g)$$

ويكون نصفى التفاعل في محلول قاعدي على هذا الشكل:

At Anode $H_2(g) + 2OH^- \longrightarrow 2H_2O + 2e^-$

At Cathode $O_2(g) + 2H_2O + 4e^- \longrightarrow 4OH^-$

ونلاحظ أن مثل هذا التفاعل عند الكاثود والأنود في محلول قاعدي بدلا من محلول وسطي حامضي منعا من خطورة الحامض وتآكله .

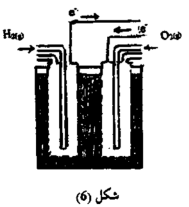
والشكل (6) يوضح تركيب مثل هذه البطاريات . حيث يغمس غرفتان في محلول قاعدي وليكن هيدروكسيد الصوديوم . والغرفتان مساميتان . ويمرر غاز الأيدروجين في أحدي الغرف حيث تتم اكسدته عند قطب الأنود . وفي نفس الوقت في شكل تزامني يمرر

غاز الاكسوجين ويختزل عند الكاثود. ويضاف بلاتين مجزأ او البلاديوم عند الأنود

ليمنص الآيدروجين علي سطحه ليتم التفاعل بسرعة ، وعند الكاثود يضاف اكسيد الكوبلت والبلاتين والفضة ولكن في السفن الفضائية السيارة . قد تم تغييره في التصميم مثل إحلال اليكتروليت سائل بواسطة راتنج أيوني . ومن

الأهم هو استعمال أنواع وقود هيدروكربونية عادية كعواما، مختزلة واحدى الاجتمالات هـ

مكل (6) عادية كعوامل مختزلة وإحدي الاحتمالات هي استعمال الوقود مثل الغازات الطبيمية (Natural gases) في التفاعلات .



$$CH_4(g) + O_2(g) \longrightarrow CO_2(g) + 2H_2O(g)$$
ويكون شكل التفاعل علي نصفي الخلية ولكن وسط حامضي كالتالي

At Anode $CH_4(g) + 2H_2O \longrightarrow CO_2(g) + 8H^+ + 8e^-$

At Cathode $O_2(g) + 4H^+ + 4e^- \longrightarrow 2H_2O$

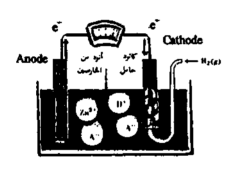
وإذا سري التفاعل في وسط قاعدي فان التفاعل يكون :

 $CH_4(g) + 10(OH^-) \longrightarrow CO_3^{2^-} + 7H_2O + 8e^-$

At Cathode $O_2(g) + 2H_2O + 4e^- \longrightarrow 4OH^-$

مع الاخذ في الاعتبار أن CO_2 في قاعدة على هيئة CO_2

Reduction Potentials



شكل (7) : قياس جهد خلية (أيدروجين - خارصين)

جهد الاختزال

هي قيمة معينة لجهد خلية تعتمد علي نوعية الأقطباب والتفاعلات التي تحدث في الخلية وعلي الستركيزات ويقاس بجهاز فولتاميتر (Voltameter) . وأبسط الأمثلة نهذه الخلايا هي خلية دانيال . فإننا نلاحظ الجهد المقيس بين قطبي الزنك (Zn) والنحاس (Cu) عند تركيز واحد مول ودرجة حرارة

25م هو 1.1 فولت . بغض النظر عن مدي إتساع مساحة الخليـة أو طـول الأقطـاب . والتفاعل الكلي الحادث في الخلية عند كلا القطبين هو :

$$Zn(s) + Cn^{2+} \longrightarrow Zn^{2+} + Cu(s)$$

والجهد عموما هو تلك القوي التي تحرك الالكترونات على طول الدائرة ، أو يقيس قابلية حدوث تفاعل داخل الخلية " . والخلية الجلفانية أو الخلية الفولتائية ساهي الا تعطي مقياسا للقابلية النسبية لكي تحدث تفاعلات (اكسدة – اختزال) على طرف أقطاب الخلية .

ويكون التفاعل في الشكل (7) عند طرفي الخلية الكلى كالتائي :

$$Zn(s) + 2H^{+} \longrightarrow Zn^{2+} + H_{2} \downarrow$$

فغي حجرة الأنود (Zn) يكون قضيب الخارصين مغموسا في ملح الخارصين ، ويمسر غاز من الأيدروجين في الطرف الآخر وهو الكاثود خلال أنبوية بها قطب خامل وعادة ما يستخدم البلاتين في محلول حمضى وليكن HCl .

At Anode
$$Zn(s) \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^{-}$$

At Cathode $2H^{+} + 2e^{-} \longrightarrow H_{2} \uparrow$

وعليه عندما يكون تركيز (+Zn²) (m) وضغط غاز الأيدروجين (1 atm) عند درجة حرارة 25 م فان جهاز الفولتاميتر يسجل 0.76 فولت. وكما نلاحظ أن قطب الخارصين هو الذي له مقدره اكبر من الأيدروجين لكي يحرر الكترونات كما هو واضح من الشكل (7). حيث أن الأيدروجين عموما صغر التيمة كما هو واضح من السلسلة الكهروكيميائية ولذلك فإن القيمة المقروءة هي قيمة الزنك وهو يقع أسغل الأيدروجين في السلسة.

واذا استبدلنا قطب الخارصين (الزنك) بقطب آخر وليكن بقطب النحاس فإن التفاعل الكلى عند أقطاب الخلية الجلفانية على الشكل التالي:

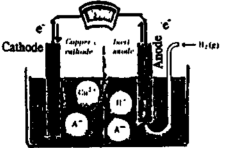
$$H_2(g) + Cu^{2+} \longrightarrow 2H^+ + Cu(s)$$

حيث التفاعل عند الأنود

At Anode
$$H_2(g) + H_2(g) \longrightarrow 2H^+ + e^-$$
 elltriable are likely as $H_2(g) + H_2(g) +$

At Cathode
$$Cu^{2+} + 2e^{-} \longrightarrow Cu(s)$$

شكل (8) أنود وهو نفس التركيب للشكل (7) ولكن الاختلاف في القطب الأيدروجيني هو في شكل (8) أنود وهو نفس التركيب السابق والقطب المقابل هنا نحاس بدلا من الخارصين وهو كاثود .



شكل (٨) قياس جهد خلية مكونة من (تحاس - أيدروجين)

ونلاحظ ان القسراءة المسجلة بواسطة الغولتاميستر هي 0.34 فولت عندما يكون ضغط الأيدروجين 1) atm وتركيز النحاس (Cu²⁺) 1 مول وعند درجة حرارة 25 م . مما يدل على ان الانحراف من جهاز الغولتاميتر

تميل من (H2) الي (Cu) وتفاعل أنصاف الخلية على النحو التالي :

At Cathode $Cu^{2+} + 2e^{-} \longrightarrow Cu(s)$

At Anode $H_2 \longrightarrow 2H^{+2} + 2e^{-}$

وبذلك يكون أيضا التفاعل النصفي عند الأنود له نزعة أكبر لكي يطلق الكترونات . وعموما ان الجهد المقيس بين القطبين ماهو الاجهد كهربي عند الكاثود وجهد كهربي عند الأنود واذا علم جهد لواحد فيمكن قياس الجهد الآخر . وكما هو ملاحظ ان الجهد الكهربي لقطب الأيدروجين وهو مقيس عالميا بأنه يساوي الصفر وهو قطب قياسي . وعليه فإن أي قيمة تقرأ من جهاز الفولتا فإنها ترجع الي قطب الآخر المقابل . وبالتاني تعرف الجهود المخصصة بجهود (تأكمد – أختزال) .

مما تقدم يجدر القول بأن قياس الجهد للخلية المكونة من خارصين – نحماس فإنها تساوي 1.1 فولت وهو المقدار 0.76+0.34=1.1 فولت وهي علي النحو التاني :

$$Zn_{(s)} \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^{-} - 0.76 \text{ Volt}$$

$$Cu^{2+} + 2e^{-} \longrightarrow Cu(s)$$
 - 0.76 Volt

ويكون الفرق بين أقطاب الخلية المقيسة بجهاز الفولتاميتر

The difference = 0.34 - (-0.76) = 1.1 Volts

مما يدل على أن التفاعل يسير تلقائيا . وإذا تغير التركيز فإن قيمة الجهد تتغير .

موازنة التفاعلات التي تحدث عند الأقطاب :

لكي يتم التفاعل يجب أن يكون فيه تفاعل يدل علي تأكسد ما يحدث وفي المقابل (الطرف الآخر) تفاعل يدل علي الأختزال . وللشرط هذا تكون موازنة المعادلة أمر ممكن . وكتابة المعادلة المتوازية بالنسبة للتغير على هذا الشكل .

$$Zn_{(s)} + 2Ag^{+} \longrightarrow Zn^{2+} + 2Ag_{(s)}$$

نلاحظ كل قيم هذه الموازنة يجب ان يحرر الكترونين ليكون أيون الزنك (Zn^{2+}) ويجب ان يحدث هذا بمدد (2) أيون من الغضة كما في الآتي :

$$Zn_{(s)} \longrightarrow Zn^{2+} + 2e^{-}$$

$$2e^{-} + 2Ag^{+} \longrightarrow 2Ag(s)$$

ويمكن كتابة المادلة التوازنة بالنسبة للتغير

$$Fe^{2+} + MnO_4^- \longrightarrow Fe^{3+} + Mn^{2+}$$

ويكون نصف التفاعل (وسط حمضى)

$$re^- \longrightarrow e$$

 $5e^- + 8H^+ \longrightarrow Mn^{2+} + 4H_2O$

وتضرب المعادلة الاولي في (5) ويجمع المعادلتين نجد أن

$$5Fe^{2+} + 8H^{+} + MnO_{4-} \longrightarrow 5Fe^{3+} + Mn^{2+} + 4H_{2}O$$

ويوجد عدة خطوات يجب إلتزامها لكى نوازن المعادلة وهى :

1 - تقسيم التغير الى نصفى تفاعل

2 - موازنة كل تفاعل نصفي علي حدة

أ - تغير معاملات جميع الذرات لضبطها فهما عدا الأيدروجين والأكسجين .

ب - إضافة H2O الذي ينقصه الاكسوجين

جـ- إضافة الأيدروجين الى الجانب الذي ينقصه الأيدروجين

د – إضافة (e^{\dagger}) الى أي الجوانب الذي ينقصه شحنة سالبة .

3 - ضرب أطراف المعادلة بالأرقام الملائمة للتوازن

4 - طرح أي ازدواج موجود على اليمين أو اليسار .

مثال ذلك:

$$NO_2^- + Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow NO_3^- + Cr^{3+}$$

Step (1) in acid soln.

$$NO_2^- \longrightarrow NO_3^-$$

$$Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow Cr^{3+}$$

Step (1A)

$$NO_2^- \longrightarrow NO_3^-$$

$$Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow 2Cr^{3+}$$

Step (2B)

$$H_2O + NO_2^- \longrightarrow NO_3^-$$

$$Cr_2O_7^{2-} \longrightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O$$

Step (2C)

$$H_2O + NO_2^- \longrightarrow NO_3^- + 2H^+$$

$$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ \longrightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O$$

Step (2D)

$$H_2O + NO_2^- \longrightarrow NO_3^- + 2H^+ + 2e^- \qquad Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^+ \longrightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O_7^{2-}$$

(2C) يكون الجانب الأيسر (12 +) ويكون الخطوة (C) يكون لها محملة شحنة قدرها (-1) ويكون للجانب الأيمن محصلة شحنة قدرها (+1)

وقد كان الجانب الأيمسن يلاقي نقصا في الشحنة

الموجبة بمقدار (2 وحدة)

$$H_2O + NO_2^- \longrightarrow NO_3^- + 2H^- + 2e^ Cr_2O_7^{--} + 14H^- + 6e^+ \longrightarrow 2Cr^{*+} + 7H_2O$$
 نقد أضيف 6 الكترونات إلى البسار كما في الخطوة لقد أضيف الكترونين إلى الجائب الأيمن نظرا لأن (C) يكون لها محملة شحنة قدرها (-1) الجانب الأيمن (6 +) .

الخطوة رقم (3): بجمع التفاعلات:

$$3H_2O + NO_2^- \longrightarrow NO_3^- + 2H^- + 2e^-$$

 $Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \longrightarrow 2 Cr^{3+} + 7H_2O$

 $3H_2O + 3NO_2^- + Cr_2O_1^{2-} + 14H^+ + 6e^- \longrightarrow 3NO_3^- + 2Cr^{3+} + 7H_2O + 6H^+ + 6e^-$ حيث تكون (6e¯), (6H¯), (3H₂O) موجودة علي اليسار واليمين

الخطوة رقم (4):

أما إذا سري التفاعل في وسط قاعدي . فإن المعادلة لا تشتعل علي H^+ ولكن يعكن إضافة ذرات من الأيدروجين H^+ في الخطة H^+ ضعف جزيئات H^+ مساوية للعدد الناقص في ذرات H^+ ويكون مساويا من أيونات H^+ للجانب المقابل H^+ كما في التفاعل الآتي في وسط قاعدي .

$$Cr(OH)_3(s) + IO_3^- \longrightarrow I^- + CrO_4^{2-}$$

وأنصاف التفاعل هي :

$$Cr(OH)_3(s) + 5OH^- \longrightarrow CrO_4^{2-} + 4H_2O + 3e^-$$

 $IO_3^- + 3H_2O + 6e^- \longrightarrow I^- + 6OH^-$

والمحصلة الأخيرة لهذه المادلة هي

$$Cr(OH)_{3(s)} + IO_{3}^{-} + 4OH^{-} \longrightarrow 2CrO_{4}^{-} + I + 5H_{2}O$$

وعلي العموم مع استعمال هذه الطريقة (عدد التأكسد عند موازنة المسادلات) ولكن فهى ضرورية لموازنة نصفى التفاعل .

مثال: استخدم قيم جهد الأقطاب لمرفة ما إذا كانت التفاعلات التالية تلقائية عندما يكون جميع المواد الموجودة عند وحدة الفعالية.

$$Cl_{2}(g) + 2I^{-}aq \longrightarrow 2Claq^{-} + I_{2}(g)$$

 $2Ag(s) + 2H^{+}(aq) \longrightarrow 2Ag^{+}(aq) + H_{2}(g)$

نلاحظ في هذا التفاعل أن Cl_2 يختزل الي Cl_1 لذلك سوف نحتاج الي E_{ox} النصف من التفاعل .

وأن Γ يتأكسد الي I_2 . فإننا نحتاج الي E_{red} لهذا النصف من التفاعل .

At Anode
$$2e^- + Cl_2(g) \longrightarrow 2Cl_{(aq)}^{\circ}$$
 $E_{red}^{\circ} = + 1.36 \text{ V}$
At Cathode $2l_{aq}^{\circ} \longrightarrow l_2(s) + 2e^ E_{ox}^{\circ} = -0.54 \text{ V}$

وبجمع طرفي نصفي التفاعل للخلية الكلية

$$Cl_2(g) + 2I(s) \longrightarrow + 2Cl^-aq + I_2(s)E.M.F. = + 0.824 V$$

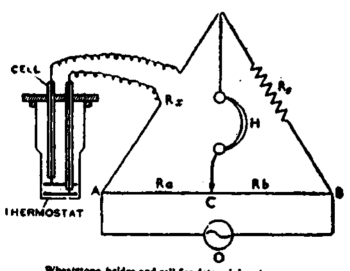
وحيث ان قيمة E.M.F الكلية موجبة الإشارة فإن هذا التفاعل يكون تلقائيها . ولو فرضنا خلية أخري ويكون قيمة مجموعة .E.M.F الكلية للخلية بالسالب . فإننا نجد أن هذا التفاعل غير تلقائى .

Measurement of onductance

قياس التوصيل

إيجاد التوصيل (Λ) للمحلول الاليكتروليتي يدخل في قياس التوصيل النوعيي للمحلول والذي يعين بواسطة قياس المقاوسة للمحلول والقياس مقاوسة المحلول الاليكتروليتي ، تستخدم دائرة القنطرة لهويستون كما هو مبين في الشكل (θ) .

وكما هو مبين في الشكل (9) خلية تحتـوي على محلول البكـتروليتي لهـا مقاومة (Rs) المراد إيجادها . توضع في أحد أزرع الدائرة للقنطرة ، مقاومة قياسية متغـيرة (Rx)



Wheatstone bridge and call for determining the conductance of a solution.

في الناحيسية الأخرى ، (AB) ملك موحد المقاس (موصد المقطيع) يعكن التحسوك عليه للنقطة (C) مقداره مسن 500 مقداره مسن 2000 ميكل (دوره) لكل سيكل (دوره) لكل تسوددات تشبه

الصوت في السماعة (H) . وتقوي بأنبوبة مفرغة اهتزازية (O) .

المقاومة (Rs) تحدد عند نقطة الإتصال (C) بتحركها على طول المسافة (السلك) ، (C) بحيث عند هذه النقطة (C) بحيث عند النقطة C يكون سماع الصوت بأقل صوت ممكن عند هذه النقطة (D) يحدث انزان

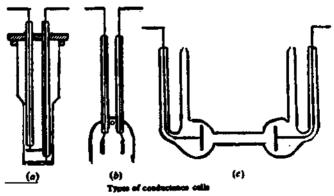
(E) بنفس الجهد أي أن $E_s=Eb,\,E_\alpha=Ea$ وطبقا لقانون أوم الفرق في الجهد يكون مساويا للتيار I مضروبا في المقاومة R أي أن :

وحيث ان $I_b = I_s$, $I_X = I_s$ إذا كمية التيار المارة خلال المقاومتين متساويين وتختزل المعادلة (1) الى :

 $R_X = R_s$, , R_α / R_b , R_{α} / R_b , R_b , R_b , R_s , علي التوالي . إذا R_b , R_b , R_s , على التوالي . إذا يمكن كتابة المادلة الأخيرة على الشكل :

$$RX = Rx \times \frac{Length AC}{Length CB}$$

ومعكوس R_X تعطي الاتصالية (L) للمحلول الاليكتروليتي في الخلية ومكافئ λ° , λ° جمين جسابه من المعادلة (1) ومن المعادنة λ° + λ° جمين جسابه من المعادلة (1) ومن المعادنة يلك التيون والأنيون علي التوالي . مكافئ الاتصالية عند المحلول المخفف النهائي للكاتيون والأنيون علي التوالي . ونلاحظ ان الاتصالية تتأثر بالحرارة ، ولهذا فإن الخلية دائما ما توضع في حمام مائي لدرجة حرارة ثابتة ويوجد أنواع كثيرة لخلايا الاتصالية والمشهور منها ثلاثة أنواع كما في الشكل (10 ، أ ، ب ، ج)



شكل (١٠) أنواع خلايا التوصيل

ثابت الخلية Cell Constant

$$\therefore \text{ Cell constant (K)} = \frac{\text{specific conduc tance}}{\text{observed conduc tance}} \text{ m}^{-1}$$
-3

ولايجاد ثابت الخلية تستخدم محلول 0.1 ع و 0.01 ع من كلوريد البوتاسيوم وذلك بأخذ 7.45 جرام ، 00.745 جرام من كلوريد البوتاسيوم ويوضع في لتر ماء مقطر لشاني مرة ومحسوب له قيمة الاتصالية كمرجع (ماء – الاتصالية) (conductivity ~ water). الاتصال النوعي لهذا المحلول معلوم ويعطي من الجدول (1) عند درجات حرارة مختلفة . الخلية مع الاقطاب ذات المساحة المحدودة ، ذات المسافة الثابتة بينهما تملأ بواسطة كلوريد البوتاسيوم المعلوم الاتصالية ثم توضع في حمام مائي ثابت درجة الحرارة 25°م نوجد بالضبط مقاومة المحلول ، ومقلوب المقاومة تعطي الاتصالية ، وقيم الاتصالية الظاهرة . والنوعية يعوضان بها في المعادلة (3) لتقييم ثابت الخلية .

Table (1): Specific conductances of KCl solutions

Concentration equiv/litre	$Ohm^{-1} m^{-1}$			
	0°C	18°C	25°C	
1.00	6.4300	9.8200	11.1730	
0.1	0.71540	1.11920	1.28860	
0.01	0.0775	0.12227	0.14114	

مثال : وجد أن الاتصال النوعي لمحلول عياري $\frac{N}{50}$ لمحلول كلوريـد البوتاسيوم عند 25°م . يكون m^{-1} m^{-1} . فلو أن مقاومة نفس المحلول الموجود في الخلية 450 ohms فما هو ثابت الخلية .

 $\therefore \text{ Cell constant} = \frac{\text{specific conduc tance}}{\text{observed conduc tance}} \text{ m}^{-1}$

$$= \frac{0.2765}{1/\text{resis tan ce}} = 0.2765 \times \text{resistance}$$
$$= 0.2765 \times 450 = 1244 \text{ m}^{-1}.$$

مثال : 0.05 ع من محلول اليكتروليتي يحتوي حجم قدره بين قطبين من البلاتـين 1.72×10^{-2} ومساحة قدرها 4.5×10^{-4} له مقاومة قدرها 40 أوم . احسب مكافئ الاتصالية للمحلول .

الحلـــــ

length
$$(\ell) = 1.72 \times 10^{-2} \text{ m}$$

Area (a) =
$$4.5 \times 10^{-4}$$
 m²

Cell constant =
$$\frac{\ell}{a} = \frac{1.72 \times 10^{-2}}{4.5 \times 10^{-1}} = 38.2 \text{ m}^{-1} = \text{K}$$

Observed conductance =
$$\frac{1}{40}$$
 = 0.025 ohm⁻¹

Now, specific conductance Ls = obs. Conductance

$$= 0.025 \times 38.2 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^{-1} = 0.955 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^{-1}$$

Hence, equivalent conductance

 $(\Lambda) = L_s \times Volume$

 $= 0.955 \times 0.02$

 $(V) = 0.02 \text{ m}^3$

 $= 0.01910 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2$

تأثير التركيز علي الاتصالية Effect of concentration on conductance الناتج من حسابات الاتصالية دائما ما نعبر عنها بمكافئ الاتصالية للمحلول . والجدول رقم (2) يحتوي علي الاتصالية لبعض المحاليل الاليكتروليتية مختلفة الأنواع .

الملاحظ من الجدول (2) ان معامل الاتصالية يزداد مع زيادة التخفيف للمحلول الاليكتروليتي ويصل الي قيمة لانهائية عند التخفيف اللانهائي . وتسمي هذه القيمة بمعامل الاتصالية عند التخفيف مالانهاية ويرمز لها بالرمز Λ_0 . تبين عند إذابة 1 جم مكافئ من اليكتروليت عندما تتفكك او تنتشر أيوناته كاملا في المذيب حتى لا يؤثر أيون

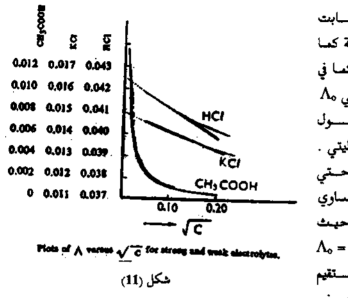
Table (2) Equivalent conductances of electrolytes in aquours solution at 25°C (ohm-1 m² equiv-1).

Concentration Cequiv/litre	HCl	14 H-804	NaOH	KC1	AgNO ₃	¼ NiSO4	⅓ BaCl ₂	СН•СООН
-1	0.033280		•	0.011190	•	•	0.00805	•
0.5	0.035920	0.02225		0.011720	-	*	0.08880	•
0.2	0.037960	0.02343	•	0.012390	0.01080	:	0.009860	•
0.10	0.039132	0.02508	0.02211	0.012196	0.010914	0.00508	0.010508	0.000520
0.05	0.039909	0.02726	0.02270	0.013337	0.011524	0.00592	0.011148	0.000740
0.02	0.040724	0,03080	0.02330	0.013834	0.012141	0.00723	0.011909	0.001160
0.010	0.041236	0.03364	0.02370	0.014127	0.012476	0.00827	0.012394	0.001630
0.005	0.041500	0.3649	0.02400	0.014355	0.012720	0.00932	0.012802	0.002290
0.0010	0.042136	0.03995	0.02450	0.014695	0.013051	0.01131	0.013434	0.004920
0.0005	0.042274	0.04131	0.02460	0.014781	0.013136	0.01187	0.013596	0.006770
0.0005	0.042616	0.04296	•	0.014986	0.013336	-	0.013998	0.039070

عني أيون آخر. ومع الاليكتروليتات القوية مثل الأحماض القوية والقواعد القوية والأملاح فير العضوية فالتغير في الاتصالية ليس كبيرا. ولهذا فإن هذه المواد تعطي قيعة اتصالية عالية في المحاليل المالية وتسمي هذه المواد بالمحاليل الاليكتروليتية القوية. بينما المركبات العضوية (الأحماض العضوية) تأخذ قيم معامل اتصالية ضعيفة عند التركيزات العالية ثم تزداد بسرعة بزيادة التخفيف، الأحماض العضوية والقواعد والأملاح المتفكفة جزيا تسمى بالالكتروليتات الضميفة.

كوالراوش بين عند رسم (Λ) للمحلول الاليكتروليتي القوى مقابل الجذر الـتربيعي للتركيز (\sqrt{C}) ، فالمنحنى يقترب من الخطية في المحاليل المخنفة . وقد اقـترح هذه المادلة مبنية علي العطيات . حيث نجد معامل الاتصالية معتمد علي التركيز للمحاليل المخففة .

$$\Lambda_{o} = \Lambda_{o} - b \sqrt{C}$$



حيث (b) ثابت المدي لهذه المعادلة كما في رسم يد كل كما في الشكل (11) لتعطي Λ_0 الأليك المحلوليتي الأليك تروليتي والمنحني نمده حتي يصل الي التركيز المساوي يصل الي التركيز المساوي الجيزه المقطوع = Λ_0 حيث ويمثل الخط المستقيم المعطي من المنحني

يساوي (b). وقيمة Λ_0 يمكن حسابها باستخدام المعادلة (4) .

Kohlrasch's Low and its application

قانون كولراوش وتطبيقاته

هذا العالم درس معامل الاتصالية لعديد من المحاليل الاليكتروليتية عند تخفيف لانهائي ثم أوجد عدة تنظيمات بينهما كما هو موضح في الجدول (3).

Electrolyte	٨	Difference	Electrolyte	۸,	Difference
KCI	0.01499	3.49 x 10 ⁻³	HCI	0.04262	0.49 x 10 ⁻³
LiCl	0.01150		HNO₃	0.04213	
KNO,	0.01450	3.49	KCi	0.01499	0.49
LiNO ₃	0.01101		KNO ₃	0.01450	
КОН	0.02715	3.49	LiCl	0.01150	0.49
Lioh	0.02366		LiNO ₃	0.01101	

الفرق بين أملاح البوتاسيوم والليثيـوم لهـا نفس الأنيـون المُسترك في Λ_o ثـابت لا يعتمد على الأنيون . ونفس النتيجـة في القيمـة وجـدت في المركبـات الـتي تحتـوي علـى

كاتيون واحد مع اختلاف في الأنيون . كولراوش توصل الي استنتاج وهو عند التخفيف النهائي حيث التفكك لكل الاليكتروليتات يكون تام وبالتالي التأثير الداخلي للأيونات غير ظاهر علي كل أيون يتحرك – أو يهاجر خلال المحلمول بإستقلالية عن أيونه المسترك ونضع اسهام محدد تجاه مكافئ التوصيل للالكتروليت حيث يعتمد فقط علي طبيعته وليس علي كل الأيونات المتجمعة في المحلول . وهذا القانون يسمي بقانون كولراوش بالهجرة الأيونية المستقلة . من هذا القانون نجد أن Λ لأي محلول اليكتروليتي يكتب علي النحو التالي :

$$\Lambda_{o} = \lambda_{+}^{\bullet} + \lambda_{-}^{\circ} \qquad -5$$

حيث أن $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ هما مكافئ التوصيل عند التخفيف اللانهائي للكاتيونات والأنيونات علي التحوالي . وعموما كل المحاليل المحتوي علي واحد جرام لمحاليل الكتروليتية مختلفة سوف يحتوي علي عدد مكافئ للأيونات بمعنى كل الشحنات المحمولة بواسطة الأيونات تكون واحدة لكل المحاليل . اذا كل مجموع الشحنات تكون ثابتة في كل حالة . ولهذا فإن مكافئ التوصيل للالكتروليت للمحلول المخفف اللانهائي يعتمد علي سرعة الأيونات . فلو ان $^{\circ}$, $^{\circ}$ هما سرعتا الكاتيون والآنيون علي التوالي تحت جهد مقداره 1 فولت لكل متر . اذا $^{\circ}$ يجعب ان تتناسب لمجموع السرعات للأيونين ولهذا :

$$\Lambda_{\bullet}^{\alpha} \alpha_{o} (u_{+} + u_{-})$$
or
$$\Lambda_{o} = K (u_{+} + u_{-}) = Ku' + Ku_{-}$$

 K_{0-} ، ثابتة لكى اليكتروليت حيث K_{0+} تشير لاسهام الكاتيونـات K_{0-} للأنيونات لكل التوميل للاليكتروليت .

ومن المعادلة
$$\lambda_+^* + \lambda_+^* + \lambda_-^*$$
 نجد أن
$$\lambda_+^* = Ku + \text{ and } \lambda_+^* = Ku_-$$

من المعادلتين (5,6) يمكن أن نصل الى

$$\frac{\lambda_{+}^{\circ}}{\Lambda_{\bullet}} = \frac{u_{+}}{u_{+} + u_{-}} = t_{+} \text{ and } \frac{\lambda_{+}^{\circ}}{\Lambda_{\bullet}} = \frac{u_{-}}{u_{+} + u_{-}} = t_{-}$$

حيث t+ - المدد المرتحل (المهاجر) للكاتيونات L المدد المرتحل (المهاجر) للأنيونات .

والعلاقات السابق استخدامها مهم جدا لأنها تدل الحساب التوصيـل الايونـي عنـد محاليل مخففة من قيم التجارب للعدد المرتحل للايونات ، م اللاليكتروليت القوى .

المثال : وجد أن قيمة Λ_0 لكلوريد البوتاسيوم عند 25°م هي Λ_0 0.0149086 بينما - الأيون البوتاسيوم هي 0.491 . إذا

 $\lambda^{o}K^{+} = 0.491 \times 0.0149086 = 0.00735 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^{2}$

 $\lambda^{\circ}Cl^{-} = 0.509 \times 0.0149086 = 0.00763 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^{2}$

ومكافئ التوصيل للأيونات الأخرى يمكن تقييمها بالمثل كما هو مبين بالجدول رقم (4).

Table (4) Equivatlent conductances and imfinite dilution (ohm-1 m2 equiv at 25°C)

Cation	ኢ°	Anion	ኢ°
H ⁺	0.034982	OH.	0.019850
K⁺	0,007352	CI.	0.06734
Na ⁺	0.005011	Br*	0.007840
NH.	0.007340	Γ	0.007680
Li ⁺	0.003869	NO ₂ ·	0.007144
Ag ⁺	0.006192	CH2COO.	0,004090
Ag ⁺ ⅓ Ca ²⁺	0.005950	HCO3.	0.004400

مع الأخذ في الاعتبار بقانون كولراوش فإنه من المكن إيجاد مكافئ التوصيل محاليل ضعيفة وقوية الاليكتروليت بإضافة أيون توصيل مناسب كاتيون وانيوني . كمثال Λ_0 لحمض الخليك كمحلول ضعيف وحيث أنه لايمكن إيجادها بالطريقة الباشرة يمكن حسابها على هذا النحو .

$$\Lambda_o$$
 (CH₃COOH) = $\lambda^o(H^+) + \lambda^o$ (CH₂COO⁻)

$$\Lambda_o$$
 (CH₃COOH) = 0.034982 + 0.004090

 $= 0.039072 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2 \text{ equit}^{-1}$

(9) لكيمواء لكهربية

مثال: أحسب مكافئ التوصيل لحمض الخليك عند تخفيف سالا نبهائي ودرجة حرارة °25م. (بامتداد المنحني اعطى القيم الآتية).

$$\Lambda_o(HCl) = 0.042616 \,, \qquad \Lambda_o = (CH_3COONa) = 0.091$$
 and
$$\Lambda_o \, NaCl \, = \, 0.1265$$

يمكن كتابتها على:

$$\lambda^{\circ} (H^{+}) + \lambda^{\circ}_{(CH_{3}COO^{-})} = (\lambda^{\circ}_{Cl^{-}} + \lambda^{\circ}_{H^{+}})(\lambda^{\circ}_{Na^{+}} + \lambda^{\circ}_{CH_{3}COO^{-}})(\lambda^{\circ}_{Na^{+}} + \lambda^{\circ}_{Cl^{-}})$$

$$\therefore \Lambda_{\circ(CH_3COOH)} = \Lambda_{\circ \text{ (HCl)}} + \Lambda_{\circ \text{ (CH}_3COONa)} - \Lambda^{\circ}_{\text{(NaCl)}}$$

= 0.042616 + 0.0091 - 0.01265

 $= 0.03907 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2 \text{ equit}^{-1}$

ومكافئ التوصيل لأملاح شحيحة الذوبان عند التخفيف النهائي يمكن إيجاده بإضافة مكونات أيوناته عند 25°م.

مثال : مكافئ التوصيل لمحلول مخفف لكبريتات الباريوم يمكن حسابه .

$$\lambda_0 (\frac{1}{2} Ba^{+2}) + \lambda_0 \frac{1}{2} SO_4^{-2} = \Lambda_0 BaSO_4$$

= 0.00364 + 0.007980

 $= 0.0014344 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2 \text{ equit}^{-1}$.

Ionic mobilities

التحركات الأيونية

لنتصور محلول اليكتروليتي مخفف جدا (جرام مكافئ في لتر) أي $\frac{C}{10^{-3}}$ جرام مكافئ لكل متر مكعب موضوع في مكعب 1 لتر طوله مع أقطاب مربعة لواحد مـتر مربع الساحة لكل الأوجه ونفترض تزويده بواحد فولت . والتوصيل للالكتروليت يعطي بـهذه الملاقة :

$$\Lambda = Ls \frac{C}{10^{-3}} \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2 \text{ equiv}^{-1}$$

إذا يكون المحلول مخفف بكفاية وبغرض ان Λ غالبا تؤول الي Λ_0 والمادلة رقم (5)

$$\lambda_{+}^{*} + \lambda_{-}^{*} = L_{S} \frac{C}{10^{-3}}$$

-8

Ls =
$$(\lambda_{+}^{*} + \lambda_{-}^{*}) \frac{C}{10^{-3}}$$

بواسطة قانون أوم التيار المار خلال الاليكتروليت يعطى بهذه العلاقة

$$I = \frac{E(\text{Volt})}{R(\text{ohm})} = E \times Ls \text{ ampere} = (\frac{1}{R} = Ls)$$
$$= \lambda_{+}^{*} + \lambda_{-}^{*} \frac{C}{10^{-3}} \text{ a mpere, } E = 1 \text{ volt}$$

وخلال كل ثانية فيان المقدار ($\frac{C}{10^{-3}}$ + λ_{+}°) كولومب سوف يمر خلال

الخلية.

فلو أن μ_+ السرعة الكلية الايونية لكل متر لكل ثانية لغرق جهد قدره 1 فولت لكل متر فان كل الكاتيونات خلال طول μ_+ متر سوف تعر خلال سطح في اتجاه واحد لكل واحد ثانية ، بينما كل الانيونات خلال طول μ_+ متر سوف تعر في الاتجاه المماكس اذا [$\frac{C}{10^{-3}}$] جرام مكافئ للكاتيونات والانيونات التي تنتقل لكل واحد ثانية ، وواحد جرام مكافئ لاي ايون يحمل قيمة مقدارها 96.500 كولوم ، بمعنى واحد فراداي وهي القيمة السابقة [$\frac{C}{10^{-3}}$) كولوم . وان كمية الكهرياء المارة خلال الخلية تكون $\frac{C}{10^{-3}}$. ولهذا :

$$F(u_+ + u_-) \frac{C}{10^{-3}} = (\lambda_+^* + \lambda_-^*) \frac{C}{10^{-3}}$$

$$F(u_{+} + u_{-}) = (\lambda_{+}^{*} + \lambda_{-}^{*})$$
 -10

Or
$$Fu_+ = \lambda_+^{\circ}$$
 and $Fu_- = \lambda_-^{\circ}$ -11

من المعادلة رقم (7) او (11) نجد أن K=F وبالتالي يمكن كتابة

$$u_+ = \frac{\lambda_+^*}{F} = \text{and } u_- = \frac{\lambda_-^*}{F}$$

إذا سرعة أي ايون تحت فرق جهد قدره واحد فولت / متر يسمي بالهجرة الايونية (التحركية الايونية) وتكون وحدا السرعة التحركية هي متر² / ثانية / فولت والجدول (5) يبين بعض القيم للأيونات الشائعة للتحركية .

Table (5): Ionic mobilities at 25°C at infinite dilution

Cations	Mobility (m² s ⁻¹ v ⁻¹ 10 ⁸)	Anions	Mobility (m² s ⁻¹ v ⁻¹ 10 ⁸)
H,	36.30	OH.	20.50
K+	7.62	CI ⁻	7.90
Na*	5.20	Br [.]	8.12
Li*	4.01	Ĭ.	7.96
Ba*	6.59	5O ₄ -	8.27
Ca ⁺	6.16	NO ₃	7,40

فمن الملاحظ أن الأيدروجين والهيدروكسيل يأخذان قيمة عائية من السرعة أو التحركية الأيونية . وبالتالي فإن الأيدروجين والهيدروكسيل لهما درجة عالية في عملية السولفاي (الماه) .

Application of Conductance measurements تطبيقات قياسات الاتصالية للمجاهدة المجاهدة
يلي:

i - ايجاد ذوبانية الأملاح شحيحة الذوبانية

i - Determination of solubilits of sparingly soluble salts

من الصعب جدا تعيين ذربانية أصلاح شحيحة الذربان في المحاليل بالطرق الكيميائية ولكن طرق قياسات معامل التوصيل للمحاليل المشبعة لمثل هذه الأملاح والوسائل المناسبة لحساب ذربانياتها هي ، بأخذ محلول مشبع من كلوريد الفضة أو كبريتات الباريوم) في ماء توصيل معلوم التوصيل النوعي له (IA) ثم بعد ذلك نقيس معامل التوصيل للمحلول المشبع (L). هذه القيمة تشعل قيمة التوصيل النوعي للماء المعلوم التوصيل واللم معا . إذا قيمة التوصيل النوعي للماء هو :

$$Ls (salt) = (L_1 - L_H H_2O)$$
 -13

ومن حساب (Is salt) معامل التوصيل يمكن إيجادها بواسطة المادلة

$$\Lambda = \frac{10^{-3}}{S}$$
 Ls sait -14

حيث (S) الذوبانية (مكافئ/ لتر) للملح . بينما المحلول الشبع يكون مخفف جدا، ولا يختلف كثيرا عن Λ ، ولنأخذ هذا الاستبدال يمكن إيجاد (S) مثل

$$S = \frac{10^{-3}}{\Lambda_0} \text{ Ls salt}$$

يمكن حسابها من معرفة التوصيل الايوني لمكونات الأيونات المعطاه في جدول Λ_o . ومن معرفة Λ_o المعلومة ، يمكن إيجاد (Ls(salt عمليا .

مثال : وجد التوصيل النوعي لمحلول مشبع من كلوريد الفضة عند $^{-1}$ هو $^{-1}$ متر متر متر $^{-1}$ متر $^{-1}$ متر $^{-1}$ متر $^{-1}$ متر متر $^{-1}$ متر متر $^{-1}$

$$\begin{split} Ls(AgCl) &= L_t - L_H \, (H_2O) \\ &= 3.88 \times 10^{-4} - 1.6 \times 10^{-4} \, \text{ ohm}^{-1} \, \text{m}^{-1} \\ &= 2.28 \times 10^{-4} \, \text{ ohm}^{-1} \, \text{m}^{-1} \\ \text{and} \quad \Lambda_o(AgCl) &= \lambda_+^\circ \, Ag^+ + \lambda_-^\circ - (Ci^-) \\ &= 0.006192 + 0.007638 \\ &= 0.01383 \, \text{ ohm}^{-1} \, \text{m}^2 \, \text{equiv}^{-1} \\ \text{is in the proof of the$$

ولكن الوزن المكافئ لكلوريد الفضة هو 143.42

:. Solubility of AgCl = $1.65 \times 10^{-5} \times 143.42 = 2.36 \times 10^{-3}$ g/litre at 25°C

ii - درجة التفكك للأليكتروليت الضعيف

ii - Degree of dissociation of weak electrolyte

لقد اقترح أرهينيوس أن درجة التفكك للمحلول الاليكتروليتي الضعيف مثل حصض الخليك يمكن حسابه من مكافئ التوصيل (Λ) للاليكتروليت ومكافئ التوصيل عند مالا نهاية (Λ) ، طبقا للمعادلة (δ) .

$$\Lambda_{o} = \lambda_{+}^{o} + \lambda_{-}^{o}$$

يعتمد التوصيل للاليكتروليت علي عدد الايونات الموجودة في المحلول وأيضا علي حركته . وطبقا لذلك فإن عملية التخفيف تزيد من التفكك للاليكترويت الضعيف للأيونات ولا تفير في حركته وهذا مبدأ أرهينيوس . ولنفترض 1 جم مكافئ من اليكتروليت يتفكك ليعطي (αg) مكافئ لكل أيون في محلول عند تخفيف قدره (V) . إذا فإن التوصيل يعطى بهذه الملاقة .

$$\Lambda_{v} = \alpha \lambda_{+}^{\bullet} + \alpha \lambda_{-}^{\bullet}$$

$$= \alpha (\lambda_{+}^{\circ} + \lambda_{-}^{\circ})$$
-16

حيث أن (Λ_v) هي قيمة التوصيل الكافئ المقاس عند التخفيف V (بمعنى + 1 جم مكافئ مذاب في + 1 مكافئ المادلة ا

$$\alpha = \frac{\Lambda_{v}}{\Lambda_{o}} \qquad -17$$

والمعادلة (17) يمكن تطبيقها جيدا علي الاليكتروليت الضعيف ولا يمكن تطبيقها على الاليكتروليت القوى حيث أنه يتفكك تماما هند كل التخفيضات عمليا . اذا معدل التوصيل للأليكتروليت القوى يبين تأثير القوى الداخليمة الأيونية على هجرة الأيونات وليست على درجة التفكك .

والآن نعتبر اليكتروليت ضعيف (MA) يتفكك في الماء تبما لهذه المعادلة :

$$MA \longrightarrow M^+ + A^-$$

ولو أن تركيز الاليكتروليت C مول/ لتر ، α – درجة التفكك ، إذا تركيز A^- هي α ولو أن تركيز α α ولو ، α هي α ولا ، α هي أيضا وكمية المادة الغير متفككة هي α ويتطبيق قانون فعل الكتلة فإن ثابت التفكك يمكن إيجاده بهذه العلاقة :

$$K_{\alpha} = \frac{C_{M^{+}} \times C_{M^{-}}}{C_{M}A} = \frac{\alpha^{2} C}{1-\alpha}$$

وعند ثبوت الحرارة فإن قيمة K_{α} ثابتة . وعند تغير (C) فإن (α) يجب أن تتغير حتي تجعل قيمة K_{α} ثابتة والمعادلة (18) تبين تغير درجة التفكك مع التركيز والتى نعبر عنها بقانون أوستفالد للتخفيف (Ostwald Dilution low) . هذه المعادلة تطبق فقط او مسموح بها للالكتروليت الضعيف مثل الأحماض العضوية والقواعد الضعيفة .

مثال : وجد مكافئ التوصيل لمحلول حمض الخليك تركبيزه 1.028×10^{-3} هـو 0.004815 متر 2 عند 2 عند 2 م . مكافئ التوصل للمحلول عند تخفيف ما لانبهائي وجد 0.03906 أوم $^{-1}$ متر 2 ، أحسب ثابت التفكك للحمض عند هذا التركيز .

بتفكك حمض الخليك تبعا لهذه العادلة

وثابت التفكك للحمض يعطى بهذه العلاقة

$$K_{\alpha} = \frac{C_{H^{+}} \times C_{CH_{3}COO^{-}}}{C_{CH_{3}COOH}}$$

وتبما لقانون اوستفالد للتخفيف

$$K_{\alpha} = \frac{\alpha^2 C}{1 - \alpha}$$

$$\alpha = \frac{\Lambda_{\nu}}{\Lambda_{\rho}} = \frac{0.004815}{0.03906} = 0.1232$$

 $C_{\rm s}$ وحيث ان تركيز (C) للحمض هي $1.028 imes 10^{-3} imes 1.028$ مول/ لتر بالاستبدال لقيم في المادلة السابقة نحصل على :

$$K_{\alpha} = \frac{(0.123)^2 (0.001028)}{(1-0.123)} = 1.78 \times 10^{-5}$$

مثال : قيمة التوصيل النوعي للماء النقي عند 25 م هي 58 \times 7 أوم $^{-1}$ متر $^{-1}$. والتوصيل الايونسي عند تخفيض لانسهائي للايونسات OH والايدروجسين $^{+}$ هسي والتوصيل الايونسي مند هذه الدرجة هسي 0.034982 ، 0.019850 أوم $^{-1}$ متر 2 علي الترتيب وكثافة الماء عند هذه الدرجة هسي 0.9971 . جرام/سم 3 . أحسب التوصيل الايوني للماء .

من المعلوم ان الماء اليكتروليت ضعيف ويتفكك الي

$$H_2O \longrightarrow H^+ + OH^-$$

 $\Lambda_{\rm v}=\Lambda_{\rm s}=V$ ، بينما $\Lambda_{\rm v}=\Lambda_{\rm s}$ ، مطلوب $\Lambda_{\rm v}=\Lambda_{\rm s}$ ، بينما (a) التخم باللتر المكتب المحتوي علي واحد جرام مكافئ للماء ويحسب كالتالي.

$$V = \frac{18.02}{0.9971} = 18.08 \text{ Cm}^3 = 18.08 \times 10^{-6} \text{ m}^3$$

ولحساب $^{-1}$ أوم $^{-1}$ مـتر 2 ، $^{-1}$ التوقعة للتأين الكامل للماء . (equiv. Conductance $\Lambda_{\rm o}$) ومكافئ التوصيل م

$$\Lambda_{\circ} = \lambda_{+}^{*}(H^{+}) + \lambda_{-}^{*}(OH^{-})$$

 $= 0.034982 + 0.019850 = 0.054832 \text{ ohm}^{-1} \text{ m}^2$

ن درجة التفكك للماء عند هي $1.028 \times 10^{-3} \times 1.028$ ين درجة التفكك للماء عند هي 25° ياداة الدات
المعادلة السابقة نحصل علي 25°م.
$$\alpha = \frac{\Lambda_v}{\Lambda_o} = \frac{1.05 \times 10^{-10}}{0.054832} = 1.9 \times 10^{-9}$$

والمولارية للماء يمكن تعيينها بالملاقة

$$C = \frac{1000}{18.02} = 55.49 \text{ mole/litre}$$

اذا التركيز الايوني

$$C_{H^+} = C_{OH^-} = \alpha C = 55.49 \times 1.91 \times 10^{-9} = 1.05 \times 10^{-7}$$

والحاصل الأيونى للماء يمكن إيجاده

$$K_w = C_{H^+} \times C_{OH^-} = (1.05 \times 10^{-7})^2 = 1.1 \times 10^{-14}$$

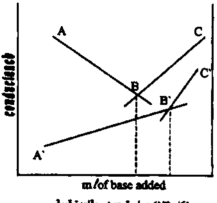
ولهذا الغرض فإن قيمة K_w للماء دائما تؤخذ القيمة $^{-10}$

iii- Conductometric titration المعايرة بواسطة قياس التوصيل — iii

قياس التوصيل يمكن تطويعه لتميين النقطة النهائي للميارية وهذه الطريقة تتمثل بأخذ حجم معلوم من حمض في خلية توصيل لها مقاسه ومعلومة . ثم نضع محلول معاير قاعدي في السحاحة . بعد اضافة كمية من السحاحة على الحامض يقلب جيدا المحلول . ثم تقاس قيمة المقاومة بعد كل اضافة من المحلول القاعدي وبرسم الاتصالية $\left(\frac{1}{R}\right)$ مقابل

الحجم الموافق من السحاحة المضاف. نجد تغير الاتصالية يمثل خط مستقيم. من المهم أخذ عدة نقاط قياسية من ستة لثمانية قراءات لتفطية المنطقتين قبل وبعد نقطة التفاعل. ولرسم خطي التعادل المتداخلين. فإن نقطة التلاقي بينهما تسمي بنقطة التعادل. وبأخذ محلول مخفف فإن الخط يكون غير مستقيم. وسلوك المنحنيات تعتمد علي طبيعة المايرة كما هو مبين في الحالات الآتية:

1 - قاعدة قوية مع حمض قوي: فعندما نعاير يد كل مقابل هيدروكسيد الصوديوم



حَكُلُ (١٣) معايرة حمض وقاعدة قوية

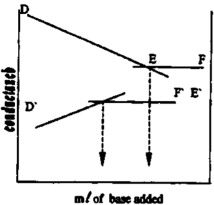
وبرسم التغير في الاتصالية مقابل حجم هيدروكسيد الصوديوم المضاف كما هو مبين في الشكل (12). قبل إضافة القاعدة فإن محلول الحمض له محتوي عال في التحارك للأيونات حيث يعطي المحلول قيمة عالية في التوصيل. وبمرور عملية المايرة فإن بعض من أيونات الأيدروجين (H) بعض من أيونال الكوين ماء ، و Na⁺ بالمتبقي له قيمة توصيل أقبل (المستبدل من

الأيدروجين في المحلول) حتى الوصول الي نقطة معينة (أدنى) في التوصيل ، وبإستخدام عملية الإضافة بعد نقطة التعادل تحدث زيادة في قيمة التوصيل نتيجة لوجود (OHT) .

من الشكل نجد أن المنحنى (AB) تمثل التوصيل للحمض والملح بينما BC تمثل التوصيل للقاعدة والملح . وعند النقطة (B) لا يوجد زيادة من الحمض ولا من القاعدة ولذلك تمثل نقطة التمادل أو النقطة النهائية .

AB` نجد أن AB تعثىل AB` منحنى التوصيل للحمض الضعيف مع قاعدة قوية: من الشكل السابق (12) نجد أن AB تعثىل منحنى التوصيل للحمض الضعيف والملح ، بينما B`C تميل القاعدة القوية نظرا لوجود OH (الهيدروكسيل القوي) والملح . وحيث أن الحمض ضعيف فإن قيمة الاتصالية له صغيرة وتزداد بزيادة Na أيون في المحلول والملح CH_3COO . وهند نقطة النهاية تزداد قيمة التوصيل بزيادة أيون الهيدروكسيل في الماء والذي يعطي قيمة عائية في التوصيل والتي لا تستهلك .

3 - حمض قوي وقاعدة ضعيفة : كما في مسايرة يد كل منم هيدروكسيدالأمونيوم



ڪکل (١٣) معايرة حيش قوي وقاعدة شعيقة

منحني (DEF), (DEF) كمنا في معايرة حميض الخليك الضمينة وهيدروكسيد الأمونهوم الضمينة أيضا وقياسات التوصيل تؤهلنا لتحليل مخلوط من حمض قوي مثل يد كل. وحمض ضميف مثل حمض الخليك بايجاد قيمة التوصيل للمخلسوط ليعطني نقطتين متداخلتين . النقطة الاولي تعطي يد كل في المخلوط والفرق بينسهما (بين الأولي والثانية) لتعطي مكافئ حمض الخليك.

4 - تفاعلات الترسيب: المعايرة الداخلية لتفاعلات الترسيب يمكن تعيينها بواسطة قياسات التوصيل مثال. عند معايرة كلوريد البوتاسيوم مع نبترات الفضة فإن كلوريد البوتاسيوم سوف يستبدل بكمية مكافئة من نترات الفضة تبعا للملاقة الاتية.

$$(K^{+} + C\Gamma) + (Ag^{+} + NO_{3}^{-}) \rightleftharpoons AgCl \downarrow + (K^{+} + NO_{3}^{-})$$

فإننا نلاحظ أن قيم التوصيل تظل ثابتة غالبا ، حتى نقطة النهاية .

وبعد نقطة النهاية (التعادل) وبإضافة كمية من نترات الفضة فإنها تعطي إرتفاع مفاجئ في التوصيل . ويمكن تعيين كبريتات المغنسيوم مع هيدروكسيد الباريوم ، وهكذا .

The migration of ions

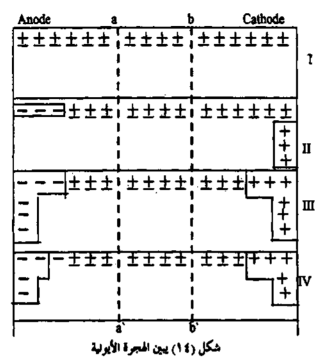
الهجرة الأيونية (هجرة الأيونات).

بالرغم من ان الأيونات في المحلول تهاجر بسرعات مختلفة الا أنها تفقد شحنتها عند الاقطاب المغموسة في المحلول تحت تأثير مجال كهربي كما هو مبين من قانون فاراداي .

والشكل المبسط (14) والذي يوضح خلية تحتوي علي محلول اليكتروليتي يتكون من مجموعات موجبة مساوية للمجموعات السالبة (كاتيونات = انيونات) والخلية تنقسم الي ثلاثة حجرات (أقسام) بحواجز مسامية ('aa') والتي تمنع تيارات الحصل ولكن

يسمح للأيونات ان تنتقال الي حجارات الأنود أو الكاثود . حالة الأيونات قبل التحليل الأيونان يمكن تشبيهها بالرقم واحد (1) يوجد الله حجرة خارجية وأربعة أي الوسلط واعتار براحالات الاتية :

1 – نفــــترض كاتيونات لها فقــط القدرة علـي التحــرك تحت تأثير فوق الجـهد



المطبق وثلاثة فقط تحركوا من اليسار لليمين . كما هو مبين في الجبز، (II) . فنجد انه بالرغم من انتقال ثلاثة كاتيونات فقط فإن كمية مكافئة للأيونات يحدث لها فقد شحنة عند القطب المنوط له . علي ذلك ، التركيز في حجرة الكاثود يتغير ولكن يوجد هبوط بثلاثة جزيئات في حجرة الأنود .

- 2 -- لو ان الكاتيونات والانيونات تحركوا في المحلول بسرعة متساوية . ثلاثة كاتيونات تتحرك تجاه اليمين وثلاثة انيونات تتحرك لتعبر القاطع في اتجاه اليسار الي الأنود . والحالة الوضعية للمحلول كما هو مبين بالخط (III) . كمية مكافئة من الكاتيونات والانيونات حدث لها فقد للشحنة وبالتالي التركيز في كلا الأجزاء حدث لهما أيضا هبوط بنفس القدر (ثلاثة جزيئات) .
- 3 لو اثنين من الكاتيون تحركا في اتجاه واحد مع ثلاثة انوينات تحركت في الاتجاه المعاكس . ولهذا فإن معدل السرعة الأيونية بنسبة 2 الى 3 . والنتيجة كما هو واضح في الخط IV .

Transport number

أعداد الحمل

لو أن الرمز (u_+) سرعة الكاتيونات و (u_-) سرعة الأنيونات في نفس المحلول وتحت نفس الظروف . وأن كمية الكهرباء التي تمر سوف تتناسب للمجموع ($u_+ + u_-$) والكمية المحمولة أو المنتقلة لكل أيون تتناسب مع سرعته بمعني u_- , u_+ في كل حالة وجزئية التيار الكلى المحمول بواسطة الأيونات يسمى بعدد الانتقال ويعطى بالعلاقة .

$$t_{+} = \frac{u_{+}}{u_{+} + u_{-}}$$
 and $t_{-} = \frac{u_{-}}{u_{+} + u_{-}}$ -19

حيث كلا من t , t هما العدد الحمل للكاتيون والانيون علي التوالي للمحلول وبقسمة $\left(\frac{t_+}{t}\right)$ نحصل علي :

$$\frac{\mathbf{t_+}}{\mathbf{t}} = \frac{\mathbf{u_+}}{\mathbf{u_-}}$$

 $t_* = t_-$ أي أن أعداد الانتقال للأيونات تتناسب مباشرة مع سرعتها المطلقة وعند $t_* = t_-$ كلا الايونات ستكون متساوية في انتقال التيار والمجموع لكلا العدديين يجب ان يكون مساويا للوحدة أي أن :

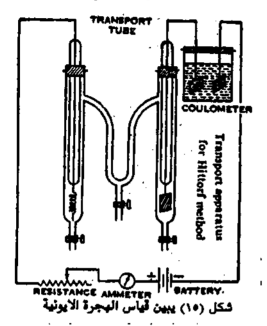
$$u_{+} + u_{-} = 1$$
 -21

وشرح النتائج في شكل (14) . عندما تكون النسبة $\frac{u_+}{u_-} = \frac{2}{u_-}$ يوجد اثنين مكافئ للالكتروليت من حجرة الأنود ناتج عن هجرة الكاتيونات بينما في حجرة الكاثود ثلاثة مكافئ فقدوا ناتج عن هجرة الأنيونات وعلي الرغم يكون العدد المكافئ للاليكتروليت المزاح من أي حجرة خلال مرور التيار يتناسب مع سرعة التحرك للأيونات الخارجه منه .

No of equivalent lost from anode compartmen t speed of cations = $\frac{u_+}{v_-}$ -22 No of equivalent lost from cathode compartmen t speed of anion

هذين التمبيرين يكونان القاعدة لايجاد الهجرة عمليا للعدد المتنقل بواسطة الطريقة المقترحة الآتية .

1 - طريقة هيتروف (Hittrof method) : الأجهزة كما هو مبين بالشكل



(15) يتكون من أنبوبة انتقال متتالية مزودة بجهاز كولوميتر من الغضة (لقياس فرق الجهد) متصل ببطارية خلال مقاومة متغيرة . وكما هنو واضح يوجد جهاز ملليمتر في الدائرة لضبط قيمة التيار عند أي لحظة خلال مرور التيار في الأنبوبة . وأنبوبة الترحل (Transport tube) – جهاز قياس للعدد المرتحل ، يتكون من ثلاث حجرات حجرة الكاثود وحجرة الأنود ، حجرة الوسط وتستخدم الأقطاب في محجرة التجربة من المعادن معتمدا علي طبيعة محلول التجربة . ويستخدم
الكاثود على هيئة صفيحة (شريحة) بينما قطب الأنود من سلك حلزوني. وكلا القطبين يغمسين بمحلول اليكتروليتي معلوم التركيز للمادة المراد تعيينها ويمرر التيار في المحلول لمدة ساعتين ليعطي تغير ملموس حول الأقطاب. ويفصل التيار ثم يؤخذ ويجمع المحلول من أحد الحجرات او يجمع كل واحد علي حده ، يوزن ثم يحلل. وكمية الكهرباء المارة خلال المحلول تعيين من الزيادة في الوزن الكاثود من مقهاس فرق الجهد. بعد التحليل للمحلول الجزء الثالث في الوسط يجب ان يعين حيث تجد تركيزه ثابت لا يتغير كما كان في أول التجربة.

مثال : محلول يحتوي 10.06 جرام من كبريتات النحاس في 100 جرام وضع هذا المحلول بين قطبين من النحاس للتحليل لبعض الوقت ، وبعد التحاليل أظهرت ترسيب 1.0205 جرام فضة في الكولوميتر (مقياس فرق الجهد) ، 54.565 جرام من محلول الأنود وجدت تحتوي 5.726 جرام من كبريتات النحاس . احسب عدد الحمل لأيون النحاس ولأيون الكبريتات SO_4^{--} , Cu^{++}

Before electrolysis

Weight of
$$CuSO_4$$
 = 10.06 g

Weight of water in solution
$$= (100 - 10.06) = 89.94 g$$

After electrolysis

Weight of
$$CuSO_4$$
 = 5.726 g

Weight of water in solution =
$$54.565 - 2.725 = 48.839 g$$

Weight of CuSO₄ associated =
$$\frac{89.94 \times 5.726}{48.859}$$
 = 10.54 g

Increase in weight of
$$CuSO_4 = 10.54 - 10.06 = 0.48 g$$

Increase in weight of CuSO₄ in solution =
$$\frac{0.48 \times 2}{156.6}$$
 = 0.00601 equiv.

The total current passed in the cell is given by 1.02005 g

Of silver or equivalent =
$$\frac{1.0205}{107.87}$$
 = 0.00946 equiv.

هذا المدد يعنى لو لم يحدث هجرة للنحاس من الأنود ، تحدث زيادة في الوزن للقيمة $\mathrm{Cu}^{+2} = 0.00946 - 0.00601 = 0.00345$ equiv.

But actual increase = 0.00601 equivalent

$$= Cu^{+2}$$
 والنقص في تركيز النحاس في محلول الأنود يؤدي الي هجرة أيون النحاس $0.00345 = 0.00946 - 0.00601$

Transpart number of Cu⁺² ion (t₊)

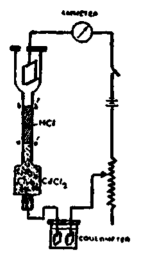
= No of equiv. of Cu lost in anode compartment
No of equiv. of metal deposited on the cathode in compartment
$$= \frac{0.00345}{0.00946} = 0.365$$

Finally then (L) of $SO_4^{--} = 1 - 0.365 = 0.635$

Moving boundary method

طريقة الحدود المتحركة

هذه الطريقة وضعت لدراسة معدل تحرك حد بين محلوليين أيونين مفضلا ذلك علي تعيين تغير التركيز عند الأقطاب لو هذا هو المطلوب لايجاد العدد المتنقل لأيون قدر الايدروجين في يد كل علاوة على ذلك نأخذ محلول آخر اليكتروليتي (ويعتبر دليل اليكتروليتي) مثل كلوريد الكادميوم والذي يحتوي على أيون مشترك مع الحصض . كلا



شكل (16) جهاز قياس الانتفاخ بطريقة الحد المتحرك

المحلولين يوضعان في أنبوبة عمودية منتظمة كما في الشكل (16) بدون خلط نجد حد واضح نباتج بين الاثنين عند `aa` . وأيون الأيدروجيين يملك حرية أكبر من أيون الدليل Cd⁺² . وعند مرور التيار خلال الأنبوبة ، فإن أيونات الأيدروجيين (H⁺) تتحرك لأعلى تجاه القطب الكاثود وتتبع بمرور حركة بطيئة لأيون Cd⁺² محافظا على حركة الحد الواضحة .

وهذه الطريقة تعطي نتيجة صحيحة لأعداد الحمل لأن المحلوليين لاينتشران خلال التجربة ويظل واضح . ولشرح هذا نعتبر شدة مجال كهربي

أي جهد مقاس عند مسافات $\frac{dE}{dX}$ فولت أستر في الانبوبة . وان القوة المؤدية لتحرك $\frac{dE}{dX} = iR$ الايونات تتناسب مع المجال الكهربي والذي يعطي بقيانون أوم $\frac{dE}{dX} = iR$ حيث (1) كثافة التيار (التيار / وحدة المساحة لمقطع الانبوبة) ، R = n مقاومة المحلول والمعادلة تعدل بيذه الطريقة .

$$\frac{dE}{dX} = \frac{i}{L}$$
 -23

 Cd^{+2} معلول كلوريد الكادميوم أدني بن الحد وأقل توصيل عن محلول حمض الهيدروكلوريك محلول كلوريد الكادميوم أدني بن الحد وأقل توصيل عن محلول حمض الهيدروكلوريك الذي يعلو الحد . ومن الواضح أيضا أن شدة المجال الكهربي لمحلول كلوريد الكادميوم اكبر من شدة المجال الكهربي لحمض الايدروكلوريد . لذلك لو أن أيون الأيدروجين (H^+) يتخلف وراء الحد . والمجال القوي سوف يحملهم حتي يلتصقوا بالسطح الفاصل ولو ان أيون الكادميوم Cd^{+2} ينتشر لأعلى السطح الفاصل لطرف المحلول الاقبل في المجال فانه سوف يحركه الي الخلف مرة أخرى للسطح الفاصل. وتسمى هذه العملية (تأثير التعديسل). مما يجعل الحد الفاصل دائما ثابت وواضح والشرح التوضيحي للجهاز كما هو مبين :—

قطب الكاثود أعلى ويتكون من شريحة من البلاتين بينما الانود في القياع وهو قطعة (H^+) من معدن الكادميوم . وعند مرور التيار في الدائرة يجد أيون الايدروجين (H^+)

 ${
m Cd}^{+2}$ يتجه لأعلى ويظهر علي هيئة غاز الايدروجين عند قطب الكاثود . وأيون الكادميوم يتحرك يأخذ مكانه ويتكون أسفل عند القطب الانود ، ولهذا فإن السطح الفاصل (الحد) يتحرك مع سرعة أيون الايدروجين (H^+) في محلول (يد كل) المخفف . أيونات الكادميوم سوف يجهز بواسطة الانود ويكون كاف لصيانة زيادة الكادميوم (محلول الدليل) . ومن السهل حساب العدد المنتقل للايدروجين على هذا النحو .

نفترض ان الحد يتحرك من 'aa الي 'bb خلال مرور (Q) كولوم كما هو مقاس بمتياس الجهد (خلية الفضة). والمسافة المرتحلة 'aa الي 'bb والمساحة بمتياس الجهد (خلية الفضة). والمسافة المرتحلة 'a المناوية ($m^2=(a)$. $m^2=(a)$. لذلك يكون الحجم المرتد للخارج بواسطة الحد (السطح الفاصل) $\chi=(a)$ مساويا لواحد فاراداي ($\chi=(a)$ ووقع القيار التي تمر خلال الفاصل) ألحد الملحوظ المتحرك هي $\chi=(a)$ وبعمنى آخر . لو أن واحد فاراداي لتيار يسر فالكمية المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ الكافئ المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ الكافئ المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة ($\chi=(a)$ المحمولة المحمولة المحمولة المحمولة بواسطة المحمولة المحمولة بواسطة المحمولة المحمولة بواسطة المحمولة بواسطة المحمولة ا

$$\frac{t_{+} \times 10^{-3}}{Q} = \frac{F \times \ell \times a}{Q}$$

$$\therefore t_{+} = \frac{F \times \ell \times a \times C}{O \times 10^{-3}}$$
-24

مثال : في تجربة الحد المتحرك يحتوي 0.1 ع محلول من حصض الهيدروكلوريك ويستخدم كلوريد الكادميوم كدليل . 3 مللي أمبير تمر خلال الانبوبة المنتظمة الشكل 0.3 \times 10^{-2} \times 10^{-4} \times 10^{-2} \times 10^{-4} المنابع المدد المنتقل لايون الأيدروجين (H^{+}) والكلور (Cl^{-}) .

تركيز ايون الايدروجين
$$(C)=0.1=0$$
 جرام مكافئ / لتر كمية الكهرباء التي تمر خلال الجهاز $(Q)=$ تيار (أمبير) × الزمن (ثانية) : $= 20 \times 60 \times 0.003$

. والمسافة المترحلة بواسطة الحد الفاصل (ℓ) والمسافة المترحلة بواسطة الحد الفاصل

المساحة لمقطع الانبوبة (a) = 0.3×10^{-4} ألمساحة المقطع الانبوبة (b)

بالاستبدال لهذه القيم في المعادلة (24) ، لايجاد عدد الانتقال لأيون الهيدروجين .

$$t_{+} = \frac{96500 \times 3.1 \times 10^{-2} \times 0.3 \times 10^{-4} \times 0.1}{0.003 \times 60 \times 60 \times 10} = 0.831 = 0.831$$

0.169 = 1 - 0.831 = 0.169 = 0.169

بعض قيم العدد المتنقل للكاتيونات في محاليل اليكتروليتية عند تركيزات مختلفة عند 25م في الجدول (6) .

Table (6) Transference	numbers of cation	at 25°C.
------------------------	-------------------	----------

Concentration g.equiv. (*)	HCI	LiCl	NaC1	KCI	AgNO ₃
0.01	0.834	0,329	0.392	0.490	0.465
0.02	0.831	0.326	0.390	0.490	0.465
0.05	0.829	0.321	0.388	0,490	0.466
0.1	0.827	0.317	0.385	0.490	0.468
0.2	0.825	0.311	0.382	0.489	
0.5]	0.300	<u> </u>	0.489	

ويلاحظ من الجدول (6) ان عدد الحمل يختلف لفترة ممينة لـتركيز الاليكـتروليت . هذا مما يؤدي للحقيقة أن سرعة الايونات لا تكون ثابتة ولكن تختلف مع تركيز المحلول.

Measurement of emf

شكل (١٧) قياس القوة الدافعة الكهربية

قياس القوة الدافعة الكهربية

القوة الدافعة الكهربية يمكن قياسها بوسائل أجهزة فرق الجهد . ولمفهوم ذلك كما هو موضح في الشكل (17) يتكون من خلية التجربة (C) ثابتة القوة الدافعة الكهربية ، متصلة عبر موصل (AB) عال المقاومة . والخلية (X) المسراد تعيينها متصلة بالطرف (A) وخلال جلفانومتر (G) متصلة عند (D) والتي

يمكنها التحرك على طول (AB) والخلية (X) والوضع (D) يضبطان حتى يصالاً لعدم

مرور تيار خلال الجلفانومتر . والمسافة بين D, A يمثل الجهد للخليمة ، وتساوي تمام للقوة الدافعة الكهربية لخلية التجربة (X) عند (E_X) .

وباستخدام مفتاح مناسب تستبدل الخلية (X) بخلية قياسية (S) معلومة القوة الدافعة الكهربائية ، والاتصال يضبط حتى نقطة اتزان اخري (S) والجهد الكلي بين (S) معلومة (S) . أي أن (S)

 $\frac{d_X}{d_S} = \frac{\text{fall of potential between A and D}}{\text{fall of potential between A and D'}}$ $\frac{d_X}{d_S} = \frac{\text{length AD}}{\text{length AD'}}$ -25

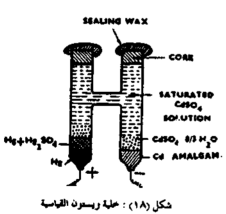
وبالتالي يمكن حساب (emf) للخلية .

The Weston standard Cell

خلية ويستون القياسية

خلية ويستون القياسية هي الشائعة والتي تستخدم لقياس القوة الدافعة الكهربية لخلايا أخرى غير معلومة (emf) . حيث emf للخلية ثابتة لمدة طويلة والتي لها معامل حرارة صغيرة (أي أن القوة الدافعة الكهربي تقل بكمية صغيرة تقدر ($4.06 \times ^{5}$ افولت مرارة ارتفاع) .

والشكل العام لخلية ويستون كما هو موضح في الشكل (18) وهي علي شكل (H) مصنوعة من انبوبة زجاجية تحتوي في كمل ذراع واحد من الاقطاب معلوه خلاله بالاليكتروليت . متصل بععدن شط مصنوع من سلك بلاتيني ومتصل نشط مصنوع من سلك بلاتيني ومتصل مملغم الكادميوم ، المحتدوي 12.5٪ ملغم الكادميون بالوزن ، والقطب الموجد الوجدب شكل (۱۸)



يتكون من زئبق بعجينة من كبريتات الزئبقوز والزئبق . وفوق كلا القطبين يغطي (يـرش) ببعض بلورات من كبريتات الكادميوم 8 ماء .

وتملأ الخلية بمحلول مشبع من كبريات الكادميوم وتقفل الخلية بسداده وتلحم بالشمع والغرض من رش بللوات من كبريتات الكادميون 8 ماء لحفظ ثابت التشبع مع درجة الحرارة والخلية كالاتى :

12.5% Cd / Hg 3 CdSO₄8H₂O₍₅₎ saturated solution of CdSO₄ Hg₂SO₄ / Hg
The emg of this cell is 1.0183 volt at 25°C

العلاقة بين الشغل الكهربي والطاقة الحرة Relation between electrical work and free energy

علاقة الديناميكا الحرارية الآتية

 $-\Delta G = Wmax - P\Delta V$

تبين النقص في الطاقة الحرة (ΔG-) للنظام حيث انها تساوي أقصى شغل يمكن عمله بواسطة النظام (لو اجري هذا النظام إنعكاسيا)مطروحا من الشغل (حاصل ضرب التغيير في الحجم في الضغط) .

فعند ثبوت الضغط ودرجة الحرارة نحصل على:

$$-\Delta G = W_{max}$$

وبذلك فان الانخفاض في الطاقسة الحبرة مساويا لكمية اقصبي شغل مبذول أجرى بواسطة العملية لايشتمل (الضغط \times الحجم = الشغل $(P\Delta V)$. وكمية الشغل يعتمد علي الطريق الذي يسلكه النظام والذي يجب عمله عكسيا .

تفاعل الخلية يمكن ان يوضح بالمعادلة الاتية :

$$Zn + 2H^{+} \longrightarrow Zn^{2+} + H_{2}$$

فإنه من المكن اجراء هذا التفاعل عكسيا بوضع بطارية حيث يكون قطب الزنك مغموس في محلول يحتوي مغموس في محلول يحتوي على ايونات الزنك وقطب الايدروجين يغمس في محلول يحتوي على ايون الايدروجين . وكلا المحلولين متصلين بيعضهما بواسطة لوح مسامي . هذه البطارية يمكن ان تشغل موتور (ماكينة) أو تعمل شغل يمكن قياسه .

الشغل الكهربي الحادث بواسطة التفاعل في الخلية يمكن حسابه بقياس (I) الغولت بواسطة بوتتشوميتر (مقياس للجهد) تحت ظروف خاصة عمليا عند عدم مسرور تيار (ii) كمية الكهرباء . فلو ان الخلية تنتج قوة دافعة كهربيسة (emf) ومرزودة بكميسة من الكهرباء (ii) . فكل مكافئ تفاعل (ii) يكسون مكافئ او

مساوي لغاراداي (F). ولهذا n مكافئ يجب ان يساوي nF أي Q = nF. ولهذا عند ثبوت الضغط ودرجة الحرارة يكون حاصل الشغل الكهربي المعطي من أي تغاعل خلية هو nFE. هذا الشغل الكهربي لا يشتمل علي $(P\Delta V)$ – الضغط – الشغل الحجم) وتكون وحدات الطاقة (جول / مول). زيادة علي ذلك ، عندما يكون الشغل الكهربي اقصي ما يمكن ، والخلية تعمل بصورة عكسية ، فيكون النقص في الطاقة الحرة (ΔG)) يجب ان يساوي الشغل الكهربي المبذول ولهذا نحصل علي :

$$-\Delta G = nFE \qquad -28$$

والمادلة (28) تكون مهمة جدا لحساب التغير في الطاقة الحرة في التفاعل الكيميائي ببساطة بتياس جهد الخلية عند استمرار التفاعل في الخلية عند أي لحظة .

والجدول (7) يعطي العلاقة بين العلاقات للقـوة الدافعـة الكهربيـة emf والتغـير في الطاقة الحرة ΔG .

Table (7): Relation between signs of emf and ΔG

Reaction typs	ΔĢ	Emf
1. Spontaneous (the reaction proceeds in the forward direction)	•	+
2. Non spontaneous (the reaction accurs in the reverse direction)	+	-
3. Epuilibrium.	0	0

مثال : احسب التغير في الطاقة الحرة القياسية للتفاعل الحادث في خلية دانيال $Zn \mid Zn2+(a=1)$ Cu2+ a = 1 | Cu

حيث emf للخلية تساوي (1.107 Volts)

At left electrode Zn Zn²⁺ + 2e⁻

At right electrode $Cu^{2+} + 2e$ Cu

At full cell reaction $Zn + Cu^{2+} = Zn^{2+} + 2e^{-}$

في هذا التفاعل اثنين الكترون سينتقلان من القطب الشمال إلى القطب اليمين ولهـذا F=96500~C,~E=1.017~Vs وحيث n=2

$$\Delta G^{\circ} = -n FE^{\circ} / 10^3 = -\frac{2(96500)(1.017)}{10^3} = -213.65 \text{ kJ}.$$

والسالب في القيمة يدل على استمرار العملية (بتلقائية) في الاتجاه الامامي .

فنأخذ التفاعل الكهربي للخلية حيث ان التفاعل الحادث هو:

$$aA + bB \rightleftharpoons cC + dD$$

حيث أن (A, B, C and D) الكواشف ويمكن أختلاف تركيزها . يمكن أن تكون غازات أو جزيئات في المحلول . ويكون التغير في الطاقة الحرة بعلاقة النشاطية هي :

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + 2.303 \text{ RT log } \frac{(a_C)^c \times (a_D)^d}{(a_A)^a \times (a_B)^b}$$
 -29

حيث (ΔG°) الفرق في الطاقة الحسرة للمواد الناتجـة والمتفاعلـة عندمـا تكبون كـل الكواشف في الحالة القياسية ، بمعنى أن نأخذ النشاطية مساوية للوحدة . بينما = ΔG° = nFE $^{\circ}$, ΔG = -nFE $^{\circ}$, ΔG = -nFE

$$nFE = -nFE^{\circ} + 2.303 \log (a_C)^{\circ} (a_D)^{d} / (a_A)^{a} (a_B)^{b} -30$$

$$E = E^{\circ} + 2.303 \left(\frac{RT}{nF}\right) \log \{K\} \text{ (at 25° C)}$$
 -31

Or
$$E = E^{\circ} - \frac{005919}{2} \log [K] \text{ at } 25^{\circ} \text{ C}$$
 -32

حيث (n) عدد الالكترونات المتنقلة خلال التفاعل ، K – شابت الاتزان التفاعل والمعادلتين (31,32) ، هما معادلتان لأشكال مختلفة المعادلة (نيرنست للخلايا) Pequation ومعادلة نيرنست تربط القوة الدافعة الكهربية القياسية E° ونشاطية الكواشف التي يعتمد عليها تفاعل الخلية ، وعندما تكون النشاطية للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة مساوية للوحدة فإن $E = E^{\circ}$. وعند حالة الإتزان . عند ثبوت الحرارة فإن ΔG) والمعويض في المعادلة (30) نحصل على :

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \text{ RT log [K]}$$
 -33
Since $\Delta G^{\circ} = -n \text{ FE}^{\circ}$ -34
 $-n\text{FE}^{\circ} = -2.303 \text{ RT log [K]}$ -35
or + E° = +2.303 RT $\frac{RT}{nF} \log [K]$ -36

وجملة يمكن حساب ثابت الاتسزان عندما تكون المواد المتفاعلة والمواد الناتجمة في الحالة القياسية وعند الاستبدال في المعادلة (36).

اعتب ثانيا خلية دانيال للتفاعل

$$Z_n \mid Z_n^{2+} \mid C_u^{2+} \mid C_u$$

حيث التفاعل يكون في هذه الصورة

$$Zn + Cu^{++} \leftarrow Zn^{++} + Cu$$

وتكون emf لهذه الخلية بهذا الشكل

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{Cu} \times a_{Zn^{2+}}}{a_{Zn} \times a_{Cu^{2+}}}$$

حيث التغير في عدد الالكترونات = اثنين . ومن المعلوم ان نشاطية أو فعالية كل مـن Zn و Cu تؤخذ بالوحدة ولهذا

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{Zn^{2+}}}{a_{Cu^{2+}}}$$
 -37

ويمكن إعادة توزيعها علي الشكل
$$E = E_1 - E_2 = E_1^o - E_2^o = \frac{RT}{nF} \left(\ln a_{Zn}^{++} - \ln a_{Cu}^{++} \right)$$

$$= (E_1^o - \frac{RT}{nF} \ln a_{Zn}^{++}) - (E_2^o - \frac{RT}{nF} \ln a_{Cu}^{++})$$
 and
$$E_1 = E_1^o \frac{RT}{nF} \ln a_{Zn}^{++}, E_2 = E_2^o - \frac{RT}{nF} \ln a_{Cu}^{++}$$

حيث كلا من E1, E2 تبين جهد الأكســـدة لكل من الزنك والنحاس على التوالي، جهد القطب القياسي وعلى الاخص : جبهد الاكسدة لنوع واحد لقطب $E_1^o\!-\!E_2^o$ انعكاسي ممثل بالشكل ⁺M/M وتكتب المادلة له :

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{M^{+}}}{a_{M}}$$

وحيث a_m = 1

$$\therefore E = E^{\circ} - 2.303 \frac{RT}{nE} \log a_{M^{+}}$$

وبمعلومية النشاطية (الفعالية) *M وجـهد القطب القياسـي اذا مـن المكـن حسـاب جهد القطب الانعكاسي . مثال : أحسب (emf) للخلية الآتية :

عند 25°م تفاعل أقطاب التفاعل مع جهد القطب القياسي يكون :

Left oxidation Ag + Cl⁻
$$\longrightarrow$$
 AgCl + e⁻; E^o = -0.222 V

Right reduction
$$Fe^{3+} + e^{-} \longrightarrow Fe^{2+}$$
; $E^{\circ} = + 0.771 \text{ V}$

$$\frac{2.303RT}{F}$$
 n = 1 والقيمة $n=1$ والتغير في عدد الانتقال واحد فقط

عند 20 °م تصبح 0.05915 .

$$E_{L} = E_{L}^{\circ} - \frac{2.303 \text{RT}}{F} \log \frac{1}{a_{Cl}}$$
$$= -0.222 - 0.05915 \log \frac{1}{0.05}$$

= -0.299 Volts (oxidation potential)

$$E_{R} = E_{R}^{o} - \frac{2.303 \,\text{RT}}{F} \log \frac{a_{Fe^{3+}}}{a_{Fe^{3+}}}$$
$$= -0.771 - 0.05915 \log \frac{0.02}{0.1}$$

= - 0.812 (reduction potential)

$$E_{cell} = E_{ox} + E_{red} = -0.299 + 0.812$$

= +0.513 V

مثال: في خلية دانيال

$$Zn(s) + Cu^{2+}$$
 $\overline{\qquad}$ $Zu^{2+} + Cu(s)$

. مند $^{\circ}25^{\circ}$ عند n=2 مند أن n=2م

لحساب ثابت الاتزان نأخذ المعادلة الآتية :

$$E^{\circ} = \frac{2.303 \, \text{RT}}{F} \log K$$

وثابت الاتزان هو

$$\begin{split} K &= & \frac{a_{Zn} \times a_{Cu^{2+}}}{a_{Cu} \times a_{Zn^{2+}}} \\ &: \text{ is in each only if } Zn = 1, \, Cu = 1 \text{ is explained} \\ K &= & \frac{a_{Zn^{2+}}}{a_{Cu^{2+}}} \quad , \qquad E^{\circ} = 1.10 \, \text{V} \\ \therefore K &= & \frac{0.05915}{2} \log K \\ K &= & 1.7 \times 10^{37} \end{split}$$

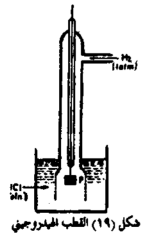
تدل القيمة العالية لثابت الاتزان ، عندما يوضع الزنك في محلول يحتوي علي أيـون نحاس فإن الأخير يستبدل ليصبح معدن حتي تصبح قيمة أيونات النحاس تكاد تكون منعدمة . :

Measurement of electrode

قياس جهد القطب

جهد القطب يمكن قياسه بشرطة وضعه مع قطب آخر قياسي حيث يكون له قيمة معلومة الجهد ويحسب الجهد الكلي للخلية وبمعلومية الآخر تحسب قيمة القطب المراد تعيينه . ويوجد نوعان من الأقطاب القياسية .

كما هو واضح من الشكل (19) يحتوي على قطعة من البلاتين (أ) مغطاة بالبلاتين



الأسود لتمتص غاز الأيدروجين . وعملية التغطية تصنيع بطريقة التغطية الكهربية Electroplating من محلول يحتوي علي كلوريد البلاتين وحقيقة يسمي بالقطب البلاتيني وسلك البلاتين يعلق بالقطب ويلحم ويقفل عليه بأنبوبة زجاجية ويؤخذ طرف آخر ليتصل بالخليسة والقطب البلاتيني يحاط بأنبوبة خارجية حيث تستخدم لدخول غاز الهيدروجين علما بأن الأنبوبة الخارجية مغموسة في محلول يد كل مخفف . غاز الأيدروجين النقى يضغط باستمرار تحت واحد ضغط جمو جزء من

الغاز يمتص بواسطة القطب البلاتيني والجزء الأخر من أيون الايدروجين يمتص بالمحلول حتى الوصول الى حالة الاتزان بين الغاز المتص على سطح القطب وأيون الأيدروجين في المحلول . حيث ان معدن البلاتين يعمل كمعدن خامل لا يدخل في التفاعل

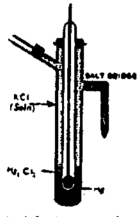
$$H_2 \longrightarrow 2H^+ + 2e^-$$

والجهد للقطب الهيدروجيني القياسي يساوي صفر وهذا القطب لا يستخدم كعامل مؤكسد مثل أيون الحديد الثلاثي يمكن اختزاله بواسطة الأيدروجين في وجود البلاتين .

Calomel Electrode

النوع الثاني قطب الكالوميل

هذا عبارة عن نصف خلية ويتكون من أنبوبة زجاجية تحتوي على سطح من الزئبـق



شكل (۲۰) قطب كالوميل

في قاع الأنبوبة مع عجينة من الزئبق Hg وكلوريد الزئبةوز Calomel) HgCl₂) كالوميل فوق سطح الزئبة شكل (20) فوق العجمينة محلول مشبع من كلوريد البوتاسيوم مع كلوريد الزئبةوز لعمل إتصال الكهرباء يوجد ذراع به ملح كلوريد البوتاسيوم معجون مع آجار – آجار ليوضع في أي محلول يحتوي علي القطب الكالوميل المتصل بسلك من بلاتين ملحوم بالأنبوبة في مركزها. وجمهد القطب الكالوميل مع المحتوم القطب الأعدروجيني كمرجع كما هو في الجدول (8).

Table (8): Oxid - red . potential of calomel electrodes

Calomel electrode		Oxidation	potential	Reduction potential	
Sat:	KCl	- 0,2415	Voit	+0.2415	Volt
N:	KCl	- 0.2812	Volt	+ 0.2812	Volt
0.1N	KCl	- 0.333	Volt	+ 0.3335	Volt

ولايجاد جهد القطب "A" يزدوج مع قطب آخر قياس ومن معرفة الجهد الكلي . يحسب جهد القطب القياسي ثم يطرح من المجموع الكلي لجهد الخلية .

$$E_{cell} = E_{calomel} + E_A -39$$

Application of electrode potential

تطبيقات جهد القطب

1. Determination of valency of ion

1 - ايجاد تكافؤ الأيون

جهد الاكسدة لقطب الكاتيوني في محلول ذو فعالية أيونية (X) يعطي بهذه العلاقة $E_1 = E_M^o - \frac{RT}{nE} \, \ln X$

ولو أن المحلول خفف مؤديا لنقص فعالية الكاتيونات للعشر من القيمة الأولي أي 1

فإن المعادلة تصبح ($\frac{1}{10}$ X)

$$E_2 = E_M^0 - \frac{RT}{nF} \ln 0.1 \text{ X}$$

. الفرق بين التغير في الجهد

$$E_2 = E_1 - \frac{RT}{nF} (\ln 0.1 \text{ X} - \ln \text{ X})$$

$$= \frac{RT}{nF} \ln 10 = 2.303 \frac{RT}{nF}$$

$$= \frac{0.05915}{nV} \text{ at } 25^{\circ}\text{C}$$

من الملاحظ ان كل $\frac{1}{10}$ نقص في النشاطية الأيونية (الفعالية أو النقص في الـتركيز من الملاحظ ان كل $\frac{0.05915}{n}$ ولت حيث الكاتيونات في جهد الأكسدة لتصبح اكثر موجبية بالمقدار $\frac{0.05915}{n}$ فولت حيث (n) هي التكافؤ للأيون . وبالنسبة للأيونات ثنائية التكافؤ فإن n=2 وبالتـالي تصبح القيمة $\frac{0.05915}{2}$ = $\frac{0.05915}{2}$

2. Determination of ionic concentration لتركيز الايوني كو حسبنا أو قيس الجهد لقطب في محلول يحتوي على أيونات غير معلوم التركيز فإن التركيز يمكن تقديره . هذه الطريقة يمكن استخدامها لحساب تركيزات صغيرة جدا . نفرض لايجاد تركيز أيون الفضة في محلول مشبع من كلوريد الفضة في 0.1 ع من كلوريد البوتاسيوم . بواسطة قياس القوة الدافعة الكهربية للخلية الاتية :

Ag / AgCl(s) / 0.1NKCl / Hg2 Cl2(s) / Hg

حيث أن القوة الدافعة الكهربية للخلية عند $^{\circ}$ 25م هي $^{\circ}$ 0.0455 فولت . وجبهد الاختزال لقطب الكالوميل تكون $^{\circ}$ 0.334 فولت . وجهد التأكسد للقطب $^{\circ}$ 48 يعطسي بهذه المعادلة .

$$E_{Ag/Ag}^{+} = E_{cell} - E_{calomel}$$

= 0.0455 - 0.334 = -0.289 Volt

بينما $^{+}$ $E^{\circ}Ag/Ag^{\dagger}$ عند $^{\circ}25$ م . هي - 0.799 فولت . جهد الاكسدة لقطب A_{g}/Ag^{\dagger} في علاقة التركيز الأيوني (الفعالية) - النشاطية يعطي بهذه العلاقة A_{g}/Ag^{\dagger}

$$E_{Ag/Ag}^{+} = E^{o}_{Ag/Ag}^{+} - \frac{0.05915}{2} \log a_{Ag}^{+} / a_{Ag}$$

وحيث أنn = 1 و (a_{Ag})مساوي للوحدة - النشاطية

$$-0.289 = -0.799 - 0.5915 \log a_{Ag}^{+}$$

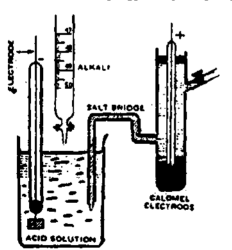
or
$$a_{Ag}^+ = 2.44 \times 10^{-9}$$

في المحاليل المخففة جدا ، فإن النشاطية تكون هي نفس التركيز .

3 - Potentiometric Titration

3 - المعايرة البوتنشوميترية

قياسات فرق الجهد لبعض الأقطاب تكون مناسبة ووسيلة صحيحة لايجاد نقطة النهاية للمعايرة وتسمى المعايرة البوتنشوميتيرية او المعايرة الكهروميترية .

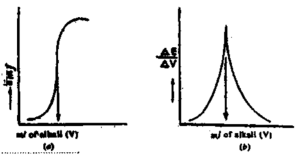


شكل (21)

أ- معايرة حمض + قاعدة : هذه الطريقة تكاد تشبه الطريقة التي ذكرت سابقا في المعايرة بواسطة التوصيل . والجهاز المستخدم في هذه الطريقة كما هـو موضح بالشـكل (21) . أيضا يستخدم سـحاحة بـها هيدروكسيد الصوديـوم وكـأس بـه حمـض الأيدروكلوريك كعينة وقطب كالوميل وقطب بلاتيني

وعند الوصول الي نقطة النهاية والوصول الي ثبات قيم القوة الدافعة

الكهربية وبرسم العلاقة القوة الدافعة الكهربية وبين كمية هيدروكسيد الصوديوم المضافية كما في الشكل (22 أ ، ب) .



شكل (22 أ - ب) منحنيات التعادل

pH and pOH

الأس الأيدروجيني والأسي الهيروكسيلي

يتحرر الماء النقى الي أيون الهيدروجين وأيون الهيدروكسيل طبقا للمعادلة

$$H_2O$$
 $+ OH$

وثابت الاتزان لهذا التفاعل

$$K = \frac{C_{H^+} \times C_{OH^-}}{C_{H,O}}$$
 -40

حيث CH2O, COHT, CH عبارة عن تركيزات ايونات الهيدروجين والهيدروكسيل والماء على التوالي مول لكل لتر .

بينما H2O تكون موجودة بكثرة ويظل ثابت في المحلول والمعادلة (40) تختزل الي

$$K' = CH^+ \times COH^-$$
 -41

Or
$$K_w = C_H^+ \times C_{OH}^-$$
 -42

حيث K_w تعرف بالحناصل الايوني للمناء ، قيمة الحناصل الايوني عند $^{\circ}25$ م . والتي قيمت بواسطة قياسات الاتصالية لتكون 10 .

Or
$$K_w = C_H^+ \times C_{OH}^- = 10^{-14}$$

فمن الملاحظ أيضا في أي محلول مائي يكون ناتج التركيزين يظل ثابت عند ° 25م . مثل القيمة المعطاه في المعادلة (43) حيث الماء كما هو واضح ومتعادل في سلوكه . بمعنى يعطى ويتفكك الي عدد متساوي من ايون الهيدروجين وايون الهيدروكسيل أي أن :

$$(CH^{+})^{2} = (COH^{-})^{2} = 10^{-14}$$
Thus $CH^{+} = 10^{-7}$

اعتبر محلول مائي يحتوي 1 مول يد كل . تركيز ايون الهيدروجين يكون 1 مول يد كل لتر وطبقا للممادلة (43) تركيز أيون الهيدروكسيل سيكون $^{1-10}$ مول لكل لتر . وبالمثل في هيدروكسيد الصوديوم تركيز ايون الهيروكسيل يكون واحد مول لكل لتر وبالتالي تركيز ايون الهيدروجين يجب ان يكون $^{-10}$ مول لكل لتر .

اقترح سورينسن (1909) طريقة مناسبة للتعبير عن تركيز اينون الهيدروجين في الشكل (pH). (Power of hydrogen) . (pH) . (this just by
ويمكن أن نعير عنها رياضيا .

$$pH = \frac{1}{\log C_{u+}} = -\log H' \qquad -45$$

باخذ لوغاريتم المعادلة (44) وتغير العلامات خلالها . نري أن $Log Ch^+ - log Ch^+ = -14$

Or
$$pH + pOH = 14$$
 -46

نحن نري من الجدول (9) أن أقل pH يبين حالة محلول الحمض (تركيز عال في أيون الهيدروجين) ، بينما pH تكون عالية تبين محلول القاعدي (تركيز أقبل في ايون الهيدروجين). والمدي pH يقم بين صفر حتى 14.

ويمكن كتابة المعادلة (45) بهذه الصورة بالاستبدال بالنشاطية بدلا من التركيز $pH = -\log a_m^+$

Table ((9) Conc, of H	and OH, ∞	erresponding pHand POH
CH+	COH-	PH	РОН
10°	10 ⁻¹⁴	0	14
10 ⁻¹	10-13	1	13 Strongly acidic
10 ⁻²	10-12	2	12
10'3	10-11	3	
10-4	10 ⁻¹⁰	4	10 Weakly acidic
10-5	10-9	5	9
10-6	10-8	6	8
10-7	10-7	7	Neutral
10-	10⁴	8	187
10 ⁻⁹	10 ⁻⁵	9	5
10-11	10-4	10	4 Weakly basic
10-1	10-3	11	
10 ⁻¹⁰	10°2	12	2
10.1	10-1	13	1 Strongly basic
10 ⁻¹	10°	14	

هذه الامثلة الآتية لتشرح استخدامات pOH, pH

$$pOH = -\log Con^{-}$$

$$pOH = -\log 10^{-4} = 4$$

Now, make use of the following relation

$$pH + POH = 14$$

$$pH = 14 - 4 = 10$$

مثال : إحسب "Coh", Ch لمحلول pH لم يساوي 8.752

الحليب

$$-\log CH^{+} = pH = 8.752$$

$$= -\log CH^{+} = -8.752 = 9.248$$

$$C_{H}^{+} = 1.77 \times 10^{-9} \text{ g /litre}$$

Now
$$C_{H}^{+} \times C_{OH}^{-} = 10^{-14}$$

$$1.77 \times 10^{-9} \times \text{CoH}^- = 10^{-14}$$

$$C_{OH}^{-} = 0.5649 \times 10^{-5} \text{ g ions per litre}$$

مثال : إحسب pH لمحلول من حمض الخليك تركيزه 0.25 سولار حيث انه يتفكك بنسبة 15٪.

$$C_{H}^{+}$$
 = 1.5% of 0.25 mole par clitre
= $\frac{1.5 \times 0.25}{100}$ = 3.75 × 10⁻³ mole / litre
pH = $-\log 3.75 \times 10^{-3}$
= $(-3.0 + 0.58) = 2.42$

Buffer solutions

المحاليل المنظمة

من شرحنا السابق فسرنا أن الماء النقي له (pH) مساوية 7. ولكن الماء النقي لا يظل ثابت قيمة (pH) لمدة طويلة لسبب وهو ذوبان غاز ثاني اكسيد الكربون في الماء لذلك يعطي الي حد ما محلول حمضي ضعيف او اذابة السليكات في الماء من الزجاج. وأي مسن هذه الاشكال فإنها تؤدى الى شوائب في الماء

من الملاحظ ان المحلول المحتوي علي حمض ضعيف وملحه او أحد أملاحه مثل حمض الخليك وخلات الصوديوم ، وهيدروكسيد الأمونيوم ، كلوريد الأمونيوم له المقدرة لمقاومة تغير pH عندما يوضع بعض من حمض او قاعدة الية مثل هذا المحلول المكتسب لصفات مقاومة تغير في قيمة الأس الايدروجيني يسمى بالمحلول المنظم . (مخلوط من حمض ضعيف واحد أملاحه قوي التأين) .

في هذا المخلوط . حمض الضعيف يتأين لينتج أيون هيدروجين ، أيون الأنيون .
$$+ HA$$
 $+ A$

عند درجة حرارة معلومة الإتزان الماكثة بين كل من الجزيئات المتأينة لحمض الخليك (HA) وتركيز أيون الهيدروجين H^+ . وبععنى آخر فإن ثابت التأين يمكن إيجاده بهذه العلاقة

$$K_{\alpha} = \frac{C_{H^{+}} \times C_{A^{-}}}{C_{HA}}$$
 -47

عند إضافة أيون الأيدروجين الي المحلول في شكل حامضي فإن الإتزان سوف يتغير . ويعود أيون الأيدروجين ويرتبط بأنيون الملح لنحصل علي حمض غير متأين كما في المعادلة الآتية :

وبائتالي (pH) وتعكس قيمة ليس بعيدة عن القيمة الأولي للمحلول. وعند إضافة قاعدة الي هذا المخلوط فالزيادة من أيون الهيدروكسيل تزيح أيون الهيدروجين وثابت التأين للحمض يتغير مرة أخرى.

والمادلة (47) يمكن إعادة كتابتها الي

$$C_{H}^{+} = K_{\alpha} \frac{[HA]}{[A^{-}]}$$

حيث [AH] تبين تركيز الحمض مول/لتر بينما [A¯] تشير الى تركيز اللم مول/لتر $CH^+ = K_a \frac{[Acid]}{[Salt]}$

بأخذ لوغاريتم المعادلة السابقة
$$-\log CH^{\dagger} = -\log K_{\alpha} - \log \frac{[Acid]}{[Salt]}$$

$$pH = pK_{\alpha} + \log \frac{[Acid]}{[Salt]}$$

-48

حيث PK_{α} تسمي لوغاريتم التفكك للحمض . هذه المعادلة تعرف بمعادلة هيندرسون (Henderson equaiton) . فلو أن تركيز اللح والحمض متساويين إذا :

$$pH = pK_{\alpha}$$
 -49

فعن الملاحظ من معادلة هيدرسون أن الأس الأيدروجيني pH لمحلول يحتوي علي حمض وملحه يمكن إيجاد بواسطة لوغاريتم النسبة [Salt] ، بينما pK_{α} للحمض ثابت ، بأخذ المعادلة السابقة فإنه من المكن حساب قيمة pH لمحلول منظم معلوم التركيز . (مع الأخذ في الاعتبار) pK_{α} معلوم القيمة .

وعلى العموم نتوقع أن المحلول الذي بين الدي 10 ، 0.1 ع (بمعني 10 أجزاء من الملح الي واحد جزء من الحمض) بنفس الطريقة (10 اجزاء من الحمض الي واحد جزء من القاعدة) . فمن العلاقة (49) نجد أن قيمة pH لهذه المحاليل سوف تكون خلال المد $pH = pK_{\alpha} + 1$ الي $pH = pK_{\alpha} + 1$ كما هو مبرهن في الجدول (10) . حيث يمكن تحضير محلول منظم الكون من حمض الخليك واحد أملاحه مثل خلات الصوديوم فإن pH تقع في الدي 3.74 الي 5.74 .

Table (10) Effect of addition of a strong base on the pH of the buffer solution.

(Acetic acid and sodium acetate system)

Salt Mole/litre	Acid Mole/litre	Salt Acid	PH (inital)	PH, after add. Of 0.1 mole base	Difference
0.1	0.9	0.11	3.78	4.14	0.36
0.2	0.8	0.25	4.14	4.38	0.24
0.3	0.7	0.43	4.38	4.57	0.19
0.4	0,6	0:67	4.57	4.74	0.17
0.5	0.5	1.0	4,75	4.91	0.16
0.6	0.4	1.50	4.91	5.10	0.19
0.7	0.3	2.33	5.10	5.34	0.24
0.8	0.2	4.00	5.34	5.69	0.35

تحضير المحلول المنظم

لتحضير محلول منظم معلوم الأسي الأيدروجيني . فإنه من الضروري معرفة ثابت pH = 6.9 للتأين للحمض (pK_{α}) لاختيار pH . مثال : لتحضير محلول منظم pH = 6.9 مثال : لتحضير محلول منظم pH = 6.9 . pH_{α} . فوسفات الصوديوم درجة pK_{α} . فإنه يجب معرفة (pK_{α}) للمركب pH_{α} . فوسفات الصوديوم الهيدروجينية حيث أنه ضعيف الحمضية وتكون 7.21 عند pH_{α} مساوية pH_{α} . فوسفات ثنائي الصوديوم الهيدروجينية . فبالاضافية بينهما لتعطي pH_{α} مساوية pH_{α} . ومنادلة هيندرسون .

$$6.9 = 7.21 + \log \frac{\text{Na}_2 \text{HPO}_4}{\text{NaH}_2 \text{PO}_4}$$

$$\log \frac{\text{Na}_2 \text{HPO}_4}{\text{NaH}_2 \text{PO}_4} = -0.31 = 1.69$$

$$\frac{\text{Na}_2 \text{HPO}_4}{\text{NaH}_2 \text{PO}_4} = 0.49$$

إذا المخلوط يجب ان يحتوي على 0.49 مول من ثنائي الصوديوم الي 1 مول من أحادي الصوديوم لتعطى pH=6.9 .

مثال : أحسب نسبة خلات الصوديوم الي حمض الخليك الذي يجب خلطه ليعطي أس أيدروجيني pH=5 علما بأن pK_{α} للحمض هي 4.74 .

من معادلة هيندرسون

$$5 = 4.74 + \log \frac{\text{CH}_3\text{COONa}}{\text{CH}_3\text{COOH}}$$

..=1.82

جدول رقم (١٩) يبين بعض مركبات عند خلطها تعطي محاليل لها أس أيدروجيني وهي :

Constituents	pH
Glycine + glycine HCl	1.0 - 3.7
Phthalic acid + K - acid phthalate	2.2 – 3.8
Acetic acid + Na acetate	3.7 – 5.6
Na ₂ - citrate + Na ₃ - citrate	5,0 - 6.3
Na - phosphate + Na ₂ Phosphate	5,8 - 8,0
Boric acid + borax	6.8 - 9.2
Borax + NaOH	9.2 - 11.0
Na ₂ phosphate + Na ₃ phosphate	11.0 – 12.0

Acid - base indicators

الادلة (حمض - قاعدة)

بعض المواد العضوية لها صفة التغير في لونها تبعا لـتركيز أيـون الهيدروجـين أو الفعائية في المحلول . مثال : الفينول فيثالين عبارة عـن مـادة عديمـة اللـون في المحلول المائي المحتوي علي تركيز اكبر من 10 لأيون الأيدورجين او أن الأس الأيدروجين أقل من 0.9 وهذا يعني أن لو تركيز أيون الأيدروين أقل من 10 فـإن لـون الفينـول فيثـائين يكون لونه أحمر وردي (Pink colour) - مثـل هـذه المـادة تسمي دليـل - الحمـض - القاعدة .

Theories of Indicators

نظريات الأدلة

يوجد نظريتان يمكن وضعهما مستقبلا لشرح تغير اللون للدليل . الدراسة نأخذ اثنين فقط من الأدلة الهامة (للحمض – القاعدة) وهما الفينول فيثالين ، الميثيل البرتقالي .

1 - نظرية أوستفالد (Ostwald's theory) تبعا لهـذه النظريـة نفـترض الأدلـة كحفض ضعيف وقاعدة ضعيفة ويتغير لونها تبعا لوجود أيونات ملونة ينتجه الدليل عندما يتفكك في المحلول تحت تأثير حمض أو قاعدة قوية .

نفترض أن الدليل حمض ضعيف مثل الفينول فيثالين (HPh) حيث يتفكك في المحلول الماثي تبعا لهذه المعادلة .

حيث \ln^- تمثل مجموعة مركب متراكب عضوية مجموعة \ln^- لهذا الدليل تكون لونها أحمر وردي في المحلول .

وأما المركب الغير متأين لا لون له . وبإضافة تركيز أيون الأيدروجين الى المحلول فإنه يزيد المحلول الي عديم اللون تبعا لقانون فعل الكتلة . (أي تزحزح ثابت الإتزان ناحية اليسار) وطبقا لمبدأ لوشاتيلية . وبتطبيق قانون فعل الكتلة على هذا الاتزان لتعطي التعبير لثابت التفكك للحمض .

$$K_{ln} = \frac{C_{H^+} \times C_{in^-}}{C_{Hln}}$$
 -50

حيث Kin يعرف بثابت التأين للأدلة .

وبإضافة قاعدة (OH) يؤدي الي تقليل أيون تركيز الأيدروجين ، مما يؤدي الي زيادة في عملية التفكك . ولهذا فإن أيون (- ln) يعطى أحمر وردي في المحلول

وتبما لأوستفالد . ونفترض الميثيل البرتقالي قاعدة ضميغة مبينا للشكل (MeOH) أو (in OH) وتتفكك في المحلول الى :

كما هو مبين من المعادلة أن لون الميثيل البرتقالي اصغر اللون (غير متأين) بينما لون الكاتيون احمر اللون . وبإضافة حمض قبوي عملية التفكك ناحية اليمين ليرتبط أيبون الأيدروجين بمجموعة أيون الهيدروكسيل ليتكون الماء المتأين . ولهذا فان اللون يصبح احمر الوسط . وبإضافة قاعدة OH . فإنها تزيد من زحزحة التفاعل ناحية اليسار ويصبح لون الوسط أصغر .

وهذه النظرية أيضا تشرح لماذا الفينسول فيشالين غير مناسب استخدامه كدليسل في معايرة حمض قوي مع قاعدة ضميفة . أولا: القاعدة كما هو مبين ضميغة وحيث لا تعطي OH^- في المحلول بكثرة أن أيون الهيدروجين OH^+ للفينول فيثالين يتحد معه .

$$HPh \iff H^{+} + Ph^{-}$$
 (i

$$NH_4OH \longrightarrow OH^- + NH_4^+$$
 (ii $\downarrow H_2O$. NH_4PH

الاتزان (I) ليست متأينة . ولذلك فهي ليست متزنة بالقدر الكافي.

ثانيا: اللح NH4Ph الناتج من اتحاد + PH-, NH4 تمطي تحلل علي هذا النحو النحو NH4Ph + Ph- + H2O + NH4OH + HPh ، ولهذا السبب فإن اللون الأحمر الوردي لا يظهر في المحلول لغاية اضافة كمية زائدة من هيدروكمبيد الأمونيوم .

وبنفس السبب الميثيل البرتقالي غير مناسب يستعمل كدليل لمايرة قاعدة قوية مع حمض ضعيف . والاتزان هو

MeOH
$$\stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow}$$
 Me⁺ + OH⁻ (iii
CH₃COOH $\stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow}$ CH₃COO⁻ + H⁺ (iv
 \downarrow CH₃COOMe + H₂O

حمض الخليك ضميف التأين لايعطي (H^{+}) بكثرة ليزحزح ثابت الاتزان (iii) والملح CH3OOMe المتكون ، خلال التأين القوي أيضا لا يعطي أيون $^{+}$ Me^{+} الاحمسر بالقدر الكافي لأن التحلل .

 $CH_3COO^- + Me^+ + H_2O \longrightarrow CH_3COOH + MeOH$

النظرية الكيميائية او نظرية هانتزش - The chemical or Hantzsch theory

رأي هانتزش ان نظرية أوستفائد وضعت علي تفكك الدليل ليست بالقدر الكافي لشرح تغير لون الدليل لان بعض الألوان تتغير مع الزمن ، ولو أن تغير اللون يرجع الي التأين مثيله مثل تأثين التفاعل ، يجب أن يكون تلقائيا لمعظم أدلة المشتقات العضوية العطرية وأقترح أن التغير الحادث في التركيب لجزئ الدليل يأخذ لحساب تغيير اللون . وتبعا لهانتزش ان الدليل يتكون من مخلوط متزن وعلي الأقل له شكلين محددين واحد من هذين يمكن وجوده في محلول الحمض مع غيره من المحلول الشاعدي ، والشكل الثاني يملك الوان مختلفة مثل المحلول المحتوي علي أي ايدروجيني مثل الدليل سيذكر فيما بعد . كما تري المحلول يتغير لونه تبعا لتحوله من شكل الي شكل اخر . مشال ذلك : دليل فينول فيثالين عديم اللون في الوسط الحمضي بمعني يتواجد علي شكل كاذب او شكل عادي (I) شكل بنزونيد حيث يمتلك لون احمر في الشكل التوتوميري الذي في شكل عادي (I) شكل ايون) شكل II ويأخذ تركيب كينويد الدليل وهذا التركيب قوي التحول انقلوي . (شكل ايون) شكل II ويأخذ تركيب كينويد الدليل وهذا التركيب قوي التحول من عديم اللون الي اللون الأحمر .

وبالمثل يأخذ شكلين من الاشكال التوتوميري للميثيل الأحمر ، الشكل الأحمر يوجد في المحلول الحمضي ولكن يمر الي الشكل الاصفر كما ان (pH) فيما بعد تنتقل الي الجانب القاعدي .

بالرغم من الافتراضات الاساسية لاستفالد نجدها غير صحيحة، الا ان المعادلة (49) والتي اشتقت من شغله قد استخدمت في نظرية الكيمياء (نظرية هانتزش). لو (H ln) تبين الشكل الكاذب او الشكل العادي للدليل او الشكل الايتوجيني. فإن معادلة الدليل يمكن كتابتها على هذا الشكل.

H In H In Colour A Colour B Pseudo or normal (lonogenic)
$$\frac{K_1}{H_2O}$$
 Colour B (ion)

, (B), (A) بين اللون (K_1) وتعبير ثابت الاتزان

$$K_1 = \frac{C_{Hln}}{C_{Hln}}$$
 -51

and
$$K_2 = \frac{C_{H^+} \times C_{in}}{C_{H^{in}}}$$
 -52

فلو تم ضرب المعادلة (48) فأن الشق "Hln يمكن اهماله وعلي ذلك

$$\frac{C_{H^{+}} \times C_{\ln^{-}}}{C_{H \ln^{-}}} = K_{1} \times K_{2} = K \ln$$
 -53

والمعادلة (53) تشبه المعادلة (49) والتي اعطيت من الافتراض الأساسي لأوستفالد (Kin) ليست ثابت الاتزان الحقيقية حيث انها تحوي (K_2 , K_1) للأشكال السابقة ، ولذلك تسمى بثابت الاتزان الظاهري .

والعادلة (53) يمكن كتابتها كالاتي :

$$K_{H}^{+} = K_{1} \frac{C_{Hin}}{C_{Hin}^{-}}$$

ومن الملاحظ ان معدل التركيز $\ln \bar{\ }$, H_{ln} الوجودة عند الاتزان تمتمد علي تركيز أيون الأيدروجين للمحلول في وجود الدليل . ولو أن $\ln \bar{\ }$, H_{ln} متساويين فأننا نصل الي حالة اتزان في اللون عند الاس الايدروجيني . وان تركيز ايون الايدروجين للمحلول سيكون مساويا لثابت التفكك للدليل إذا .

$$C_{H^+} = K_{ln}$$

Or $pH = pK_{ln}$

حيث (PK_{ln}) تسمى اس الدليل

وبأخذ لوغاريتم المادلة (54) والتغير في العلامات

$$pH = pKln + log \frac{C_{ln}}{C_{Hln}}$$
 -55

بينما تركيز (\ln^-) , (H_{ln}) تناسب للون في المحاليل الحمضية والقاعدية على التوالي . ولهذا نكتب المعادلة (55) على النحو التالي :

$$pH = pK_{in} + log \frac{colour B}{colour A}$$

وكمثال تعبيري . لو ان 1⁄2 تعطى لون ازرق وخلط مع 99⁄2 من لـون احمـر نلاحظ بالعين المجردة لا يمكن احساس التغير في اللون ولكن يمكن إحساس 10⁄4 من لـون للـون آخر . بمعنى محلول يحتوي واحد جزء قاعدي اللون (B) للدليل والـذي يكـون فيـه 10 أجزاء للون الحبض (A) له أقل pH ليمطى بهذه الملاقة

$$pH = pK_{in} + log \frac{1}{10}$$
$$= pK_{in} - 1$$

بالمثل للون الحمض (A) لايمكن الكشف عنه في وجود زيادة للون القاعدة (B)، ولو ان نسبة لون الحمض الي القاعدة يكون [1] تكون أعلى أس أيدروجيني يعطي كالاتي:

$$pH = pK_{in} + log \frac{1}{10}$$

 $= pK_{ln} + 1$

مبرهنا على أن عدد الادلة المطلوبة لتفطي مدى الاس الأيدروجيني من صفر الي 14 أي من محلول حمضي نقي الي محلول قاعدي نقي والجدول (12) نلاحظ أدلة تعطي مرحلة الاس الايدروجيني من صفر الي 14.

Universal Indicator

الأدلة العامة

مخلوط من الادلة التي تعطي مدي واسع للأس الأيدروجيني يسمي بالأدلة العامة والشكل البسيط لدليل عام يعطي مدي pH من 4 الي 11 يمكن تحضيره من خلط الميثيل الاحمر a- نافتوفيثالين ، ثايمول فيثالين ، الفينيول فيثالين والبروموثايمول الازرق . ويكون اللون عند قيم من pH تعطى :

PH	4	5	6	7	8	9	10	11
Colour	Red	Orage red	Yellow	Green Yellow	Green		Blue Violet	

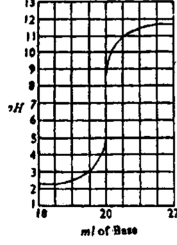
Table (1)	2): Some	use full	Indicators
-----------	----------	----------	------------

Indicator	Col Acid	our alkaline	PK _{ta}	PH _{range}
Thymol blue	Red	Yellow	1.51	1.2 - 2.8
Methyl orange	Red	Yellow	3.70	3.1 - 4.4
Bromophenol blue	Yellow	Blue	3.98	3.0 ~ 4.6
Methyl red	Red	Yellow	5.10	4.2 - 6.4
Bromocrosol purple	Yeilow	Red	6.30	5,2 - 6.8
Bromotheymole blue	Yellow	Blue	7.00	6.0 ~ 7.6
Phenoi red	Yellow	Red	7.90	6.8 ~ 8.4
Cresol red	Yellow	Red	8.30	7.2 ~ 8.8
Thymol blue	Yellow	Puspls	8.90	8.0 - 9.6
Phenol phthalien	Colourless	red	9.40	8.3 ~ 10.0
Thymolphthalien	Colourless	blue	9,40	9.2 - 10.6

Neutralization curves

منحنيات التعادل

اختيار الدليل يجب ان يؤخذ بناءً علي الحمض والقاعدة حتى يستخدم الاستخدام

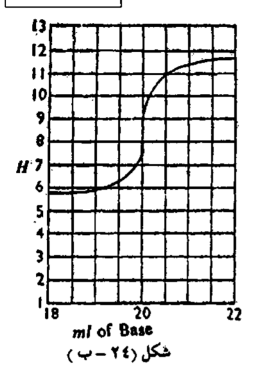


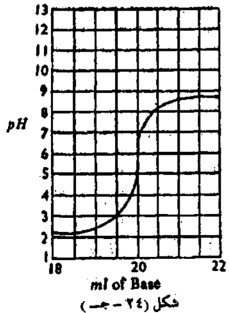
حکل (۲۴ ـ ا)

الأمشل في المعايرة . أي يعتمد على طبيعة الحمض والقاعدة .

أولا: حمض قوي مع قاعدة قوية:

التغير في الأس الأيدروجيني للحصض القوي والقاعدة القوية كما هو مبين في الشكل (24- \dot{n}). فإننا نري ان منطقة نقطة التعادل حادة التغير في \dot{n} عند إضافة كمية من القاعدة الي كمية الحمض ونجدها خط مستقيم والتغير من (4 الي 10) في \dot{n} وفي هذه العملية يمكن استخدام الميثيل البرتقالي او الفينول فيثالين . في المدي (3.5 الي 10.5) .





حمض ضعيف مع قاعدة قوية

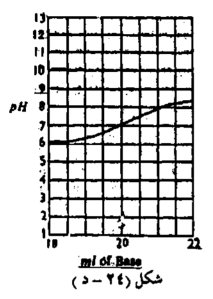
التغير في مثل هذه الحالسة معايرة حمض الخليك مع هيدروكسيد الصوديوم نجد أن شكل المنحني يتغير قليل مع تغير الأس الأيدروجيني حتى الوصول الي نقطة التعادل . وفي هذه الحالة تغير pH مسن 6.5 الي 9 . وفي مثسل هسذه الحالية يستخدم الدليل المقياس وهسو الغينول فيثالين . شكل (24 – ب) .

حمض قوي مع قاعدة ضعيفة مثل يد كل وهيدروكسيد الأمونيوم

فإن التغير في pH أيضا يكون مداه قليل ويقع في 4.7 ويقع في 4.7 البي 8.7 ولهذا يستخدم الدليل المناسب في مثل هذه الحالة الميثل الأحمر . (شكل (24 -ج) .

حمض ضعيف وقاعدة ضعيفة :

في مثل هذه العادلة العياريسة معايرة حمض الخليك مع هيدروكسيد الامونيوم وتغير pH يكبون بطئ ويقع بين 6-8 والدليل المستخدم المناسب في هسذه الحالمة الغينسول الأحمر شكل (24-c).



Determination of pH of a solution

تعيين pH للمحلول

يمكن تعيين الاس الأيدروجيني بعدة طرق نكتفي فقط بذكرها وهي :

1 - تعيين الاس بواسطة المحاليل المنظمة: وهذه الطريقة تستخدم فيها عدة محاليل معلومة الأس الأيدروجيني تضيف الدليل العام الي المحلول 10 مل فإنه سوف يتغير لونه تبعا لقوة pH للمحلول. مرة اخري إضافة نقطة من الدليل العام الي 10 مل من المحلول المراد تعيينه ثم يقارن بين اللونين حتي نتمرف علي الأسي الإيدروجيني للمحلول الغير معلوم.

2 - بدون محلول منظم بطريقة بيجيريوم - الآلي الثابت :

(Bjerrum wedge comparator)

من المكن تعيين الأس الأيدروجيني للمحلول باستخدام المعادلة (55) فلو أن اس الدليل معلوم نسبته (معلوم شدة اللون في الدليل عند وضعه في المحلول ويوجد عديد من الطرق لايجاد نسبة اللون والشائع منها يمكن وضعهم فيما بعد

ii - طريقة نسبة النقاط لجيالليسباي - Ti Drop Ratio method النقاط لجيالليسباي - ii أمثلة : باستخدام دليل بروموفينول في تجربة بيجيريوم . لوحظ ان مدي الحمض (سمك 0.2) للمجموع فما هي قيمة pH لهذا المحلول .

باستخدام المعادلة

=
$$pK_{10} + log \frac{colour B}{colour A}$$
 pH
= 3.98 + $log \frac{0.8}{0.2} = 4.58$

4 يحتوي علي pK10 = 5.1) نعطول يحتوي علي 4 مثال : باستخدام دليل المثيل الأحمر $\frac{0.8}{0.2}$.

$$= pK_{10} + log \frac{colour B}{colour A} pH$$

$$= 5.1 + log \frac{4}{6} = 5.1 + log 0.666 = 4.92$$

تأثير الأيون المشترك Common ion effect

من المعلوم ان عمليات ترسيب المناصر في الشقوق القاعدية المختلفة تمتمد علي إختلاف حاصل الإذابة لكل مجموعة علي حده . فمثلا المجموعة الأولي التي تحتوي علي عناصر الزئبقوز ، الرصاص ، الفضة تترسب علي هيئة كلوريدات ، بينما المجموعة الثانية التي تحتوي علي عناصر الزئبقيك ، النحاس . البزموت ، الكالدميوم تترسب علي هيئة كبريتيدات في وسط حامضي والعكس المجموعة الرابعة في وسط قاعدي (الخارصين ، المنجنيز ، الكوبلت ، النيكل)، وهكذا يلاحظ أن حاصل الإذابة للمجوعة الرابعة أكبر من الأمثلة الآتية :

الرابعة	البجبوعة ا	المجموعة الثانية		
حاصل الإذابة	اللح	حاصل الإذابة	الملح	
$10^{-20}\times1$	كبريتيد الخارصين	$10^{-53}\times4$	كبريتيد الزئبقيك	
$10^{-5} \times 1.4$	كبريتيد المنجنيز	$10^{-45} \times 8.5$	كبريتيد النحاس	

وفي كلا المجموعتين نستخدم غاز كبريتيد الأيدروجين في الحائتين كعامل مرسب : علما بأن غاز كبريتيد الأيدروجين ثنائي التأين ويتأين على مرحلتين :

$$H_2S \longrightarrow H^+ + HS^- \qquad K_1 = \frac{[H^+][HS^-]}{H_2S}$$
 $HS^- \longrightarrow H^+ + HS^- \qquad K_2 = \frac{[H^+][HS^-]}{H_2S}$

ويكون حاصل ضرب كل من K_2 , K_1 فيكون حاصل الإذابة الكلي هو ϵ ويكون الناتج الكلى للتأين هو ϵ

مع العلم بأن كبريتيد الأيدروجين اليكتروليت ضعيف وأن وجود تركيز ثابت في الوسط وأن وجدت أيونات الكبريت والأيدروجين (H^{\dagger}, S^{--}) . على النحو التالي :

$$[H^{\dagger}]^2$$
 [S] = Constant

ومنها نحصل على تركيز الكبريت

$$S^{--} \propto \frac{1}{[H^+]^2}$$
 or $S^{--} = \frac{\cosh \tan t}{[H^+]^2}$

ومن هذه المعادلة يلاحظ أن تركيز أيونات الكبريت تتناسب عكسيا مع مربع تركييز أيون الأيدروجين في المحلول (الوسط) وأن عملية التخفيف تزيد من تركيز أيون الكبريت.

لذا فعند إضافة كبريتيد الأيدروجين الي عناصر المجموعة الثانية أو الرابعة يترسبان على هيئة كبريتيد ، حيث أن حاصل الإذابة كل من أيونات العنصر مع تركيز أيونات الكبريتيد تتعدى وأكبر من حاصل الإذابة لها أي أن :

$$[Cu^{++}][S^{--}] > K_{SP}(CuS)$$
 3.5×10^{-45}
 $[Zn^{++}][S^{--}] > K_{SP}(ZuS)$ 3.5×10^{-20}

لذا يجب التقليل من تركيز أيونات الكبريتيد في الوسط في المجموعة الثانية وذلك بإضافة محلول حامضي وليكن محلول (HCl) وذلك بزيادة أيونات الأيدروجين الي الحد الكافي لترسيب المجموعة الثانية . لذا نجد أن المجموعة الرابعة فلا تترسب ، أي أن قيمة حاصل الإذابة لها أكبر من المجموعة الثانية كما هو ملاحظ من القيم . ويكون في الحالة الثانية (المجموعة الثانية) حاصل الإذابة الناتج عن ضرب تركيز أيونات العناصر في تركيز أيونات الكبريتيد اكبر من حاصل ضرب إذابتها وبالتالي يحدث الترسيب . ولكن

في المجموعة الرابعة يكون العكس أي أن حاصل ضرب تركيز أيوناتها في تركيز الكبريتيد أقل من حاصل إذابتها وبالتالي لا يحدث الترسيب وبالتالي يجب وجود كمية وفيرة من أيونات الكبريتيد في الوسط حتي يكون تركيزها اكبر ويحدث الترسيب . وهذه الطرق التي استخدمتها في فصل المادن عن بعضها بطريقة الترسيب . ولتفسير ذلك نعتبر التحليل الآتي :

$$H_2S$$
 \longrightarrow $2H^+ + S^-$ في المجموعة الثانية HCI \longrightarrow $H^+ + CI$ وسط حامضي

وكما ذكر سابقا بأن الكبريتيد يتناسب عكسيا مع مربع الأيدروجين فعند إضافة يد كل وهو مركب اليكتروليتي قوي ويعطي أيدروجين في المحلول بكمية وفيرة ، لذلك يجعل التأين الأول يزاح ناحية اليسار مع العلم بأنه اليكتروليت ضعيف ، وبالتالي تؤدي هذه الإزاحة الي تقليل أيونات الكبريتيد في الوسط الي الحد الذي يسمح لترسيب المجموعة الثانية . بينما المجموعة الرابعة فتحتاج الي كمية وفيرة من الكبريتيد (--\(\) إي الي زيادة من تولد الايون أي يزاح التأين ناحية اليمين ، وبالتالي يحتاج ذلك الي وسط قلوي لسحب الأيدروجين المتوالد أو إزاحته علي الأقل وكما في التوضيح الآتي :

$$H_2S$$
 \rightleftharpoons $2H^+ + S^{--}$
 $2NH_4OH$ \rightleftharpoons $2NH_4^+ + 2HO^{--}$

يلاحظ أن علمية تأين كبريتيد الأيدروجين اكبر حيث ينفرد الكبريتيد ويتفاعل مع مجموعة (*NHA) ليكون كبريتيد الأمونيوم ويتفاعل الأيدروجين مع الأيدروكسيل ليكون الماء . وعليه فإن عملية إنتاج الكبريتيد تزداد وتكون كافية لترسيب المجموعة الرابعة (لاحظ المجموعة الثانية تترسب أيضا) حيث تخطي مرحلة حاصل الإذابة لها . وبالتالي وضعت عناصر المجموعة الثانية قبل عناصر المجموعة الرابعة .

كما أن أضافة هيدروكسيد الأمونيوم مباشرة (NHAOH) الي مخلوط يحتـوي أي من عناصر المجموعة الثالثة وهي الحديدوز ، الحديديك الالومونيوم . الكروم ، وكذلك الخارصين (المجموعة الرابعة) والمغنسيوم (المجموعة المادسة) فإنه يرسب تلك المناصر ، حيث ان هيدروكسيد الأمونيوم يعطي كمية وفيرة من أيون الهيدروكسيل في الوسط الأمر الذي يؤدي الي ترسيب تلك المجموعات .

$$(1.1 \times 10^{-13}$$
 هيدروكسيد الحديديك (حاصل الإذابة 1.1×10^{-18} هيدروكسيد الزنسك (حاصل الإذابة 1.1×10^{-11} هيدروكسيد المغنسيوم (حاصل الإذابة 1.1×10^{-11}

ومن هذه القيم يلاحظ أن حاصل الإذابة لهيدروكسيد الحديديك أقبل بكثير عن الباقي . وبالتالي لو أضيف جزء صغير من كلوريد الأمونيوم قبل إضافة الهيدروكسيد يلاحظ خفض نسبة الهيدروكسيل الي القدر الذي يسمح لترسيب المجموعة الثالثة ولا يسمح للعناصر الأخرى حيث تحتاج الي كمية وفيرة .

وحيث أن هيدروكسيد الأمونيوم وفير وبالتالي ثبات في الوسط وبالتالي : $(NH_4^+)(OH^-) = constant$

أي أن تركيز أيون الهيدروكسيل $(OH^{-}) = \frac{\text{cons tan t}}{(NH_{4}^{+})} \qquad \text{or} \quad OH^{--} \propto \frac{1}{(NH_{4}^{+})}$

أي أن تركيز الهيدروكسيل يتناسب عكمسيا مع تركيز أيون (†NHA) الأمونيوم . وبالتالي عند إضافة كلوريد الأمونيوم فإنه يؤدي الي زيادة تركيز مجموعة الأمونيوم في الوسط الأمر الذي يؤدي سريان المادلة التحليلية ناحية اليسار وبالتالي يجعل تركيز أيون (OHT) في الوسط ضعيف .

ويمكن تقليل كمية كلوريد الأمونيوم الي محلول يحتوي علي عناصر المجموعة الخامسة التي تترسب علي هيئة كربونات وهذه العناصر هي الكالسيوم ، الباريوم ، الاسترنشيوم ، قبل إضافة كربونات الأمونيوم (NH₄)₂CO₃ وهذا الوسيط لا يسمح بترسيب عنصر المغنسيوم في المجموعة السادسة ، وذلك يرجع الي حاصل إذابتها الأعلى من الخامسة (10⁻⁸) بينما المغنسيوم ⁵-10.

$$(9.3 imes 10^{-8} imes 10^{-8})$$
 كربونات الكالسيوم (حاصل الإذابة $(2.8 imes 10^{-5})$

فمند إضافة كلوريد الأمونيوم الي الوسط كما هو متبع فإنه يؤدي الي تقليل - "OO3 الناتج عند زيادة مجموعة الأمونيوم والمعادلة تزاح ناحية اليسار ، الأمر الذي يجعل مجموعة الكربونات قليلة في الوسط وتكون كافية لترسيب المجموعة الخامسة أما المفنسيوم فلا يترسب حيث ان حاصل الإذابة له أقل بكثير من حاصل إذابته وعموما فإن إضافة مادة الي مركب آخر يحدث له تقليل في الوسط فإنه يعرف بفعل تأثير الأيون المشترك ، ويمكن تعريف تأثير الأيون المشترك كما يلى :

" إذا أضيف الكتروليت قوي الي آخر ضعيف بينهما ايون مشترك فإن تلك الإضافة تؤدي الي نقص هذا الأيون في الاليكـــتروليت الضعيف "

إضافة الأحماض والقواعد الي الماء

يرجع التأثير الحمضي أو القاعدي في الماء أيضا إلى تأثير الأيون المشترك وكما هضو معلوم بأن الماء اليكتروليت ضعيف يكون التأين كما يلى :

وبتطبيق قانون أوستفالد:

$$K = \frac{[H^+][OH^{--}]}{(H_2O)}$$

وحيث أن تركيز الماء ثابت

$$K (H_2O) = K_w = (OH^-) (H^+) = 10^{-14}$$

أي أن

$$H^{+} = \frac{10^{-14}}{(OH^{-})} = \frac{\cos \tan t}{(OH^{-})}$$
 or $\propto \frac{1}{(OH^{-})}$

فعند إضافة الحمض وليكن (HCl) فإن ذلك يؤدي الي زيادة أيون الأيدروجين وحيث أن حاصل ضرب (H') مع (OH) مقدار ثنابت فإنه يجب أن يقبل أيدون

الأيدروكسيل حتى يصبح المقدار ثبات . وهذا ناتج عن تفاعل أيون الايدروكسيل الذي يتفاعل مع الأيدروجين الموجود بكثرة في الماء (الناتج عن الحمض المضاف) وهكذا يصبح تركيز أيون (H^{+}) في الماء أكثر من (OH^{-}) وبالتالي يصبح الوسط حمضيا . أي أن (H^{+}) أكبر من (H^{+}) أي أقل من (H^{+}) والمكس لو أضيف مركب قلوي في الماء فإنه يحدث المكس ويصبح أيون الأيدروكسيل اكبر من أيون الأيدروجين في الماء الأمر الذي يجعل (OH^{-}) أي اكبر من (H^{+}) ويكتسب المحلول الصغة القاعدية .

أمثلة على تأثير الأيون المشترك

 HCO_2H إذا كانت درجة تركيز أيون الإيدروجين في محلول لحمض الفورميك -1 تركيز -1 عرام/ لتر يساوي -1 -1 أيون/لتر بين كيفية التغيير الحادث في تركيز أيون الأيدروجين عند إضافة فورمات الصوديوم -1 -1 حتى يصبح المحلول بالنسبة للملح واحد جرام جزئ /لتر ، علما بأن ثبات تأين الحمض -1 هي -1 -1 ودرجة تأين اللح -1 هي -1 .

$$K_a = \frac{[H^+][HCOO^-]}{(NCOOH)} = 2 \times 10^{-4}$$

وبعد إضافة الملح: نفترض أن درجة تركيز أيون الأيدروجين في المحلول = ∞ جرام أيون /لتر . ودرجة تركيز جزيئات حمض الفورميك هي (∞ 0.2) جرام جزئ/لتر ، إذا: تركيز أيون الفورمات = مجموع تركيز الأيونات الناتجة من تأين حمض الفورميك + تركيز الأيونات الناتجة من تأين فورمات الصوديوم (∞ 75) وهي :

$$(0.75 + \infty)$$
 gm ion /L = [HCOO⁻]

إذا بالتمويض في معادلة الاتزان $2 \times 10^{-4} = \frac{[\infty][0.75 + \infty]}{[0.2 - \infty]} = \frac{[\infty][0.75 + \infty]}{[0.2]}$

حيث يهمل القدار (∞) في المقام لصغره وفي البسط أيضا

$$2 \times 10^{-4} = \frac{0.75 \, \infty}{0.2}$$

وبمقارنة درجة تركيز أيون الأيدروجين في المحلول قبل وبعد إضافة الملح (فورمات الصوديوم (نجد أنها تناقصت من $3^{-10} \times 6.4 \times 5^{-10}$ الي 5.34×5^{-10} أي أن التركيز انخفض بنسبة :

$$\frac{6.40 \times 10^{-3}}{5.34 \times 10^{-5}} = 120$$
 as illustrating

2 – قارن بين ذوبانية اكسالات الكالسيوم واكسالات الأمونيوم في الماء علما بأن تركيز الأخير 0.05 جرام/لتر ، ودرجة تأينة 70% وحساصل الإذابية $10^{-9}\times 3.8$ لاكسلات الكالسيوم .

الحلسي

تأین اکسلات الکالسیوم فی الماء هی
$$CaC_2O_4 = Ca^{2+} + C_2O_4^{--}$$

$$Ca^{2+} + C_2O_4^{--}$$

$$Ca^{2+} + C_2O_4^{--} = X \text{ gm ion/L}$$

$$K_{SP} = [Ca^{2+}][C_2O_4^{--}]$$

$$3.8 \times 10^{-9} = X^2 , \quad X = \sqrt{3.8 \times 10^{-9}} = 6.2 \times 10^{-5}$$

$$(×) \text{ أن ذوبانية اكسلات الكالسيوم في الماء (×)$$

ولحساب ذوبانية اكسلات الكالسيوم في محلول اكسالات الألومونيوم . نفترض أن ذوبانية اكسلات الكالسيوم في محلول اكسالات الألومنيوم y = y وعليه فيان تركيز أيونات الكالسيوم في المحلول تصبح

$$Ca^{2+} + C_2O_4^{--} = X \text{ gm ion } 12$$
 .: التركيز الكلى لأيون الاكسالات هو

$$y + (0.70 \times 0.05)$$

= $y + (0.035)$

بالتعويض في المعادلة

$$K_{SP} = [Ca^{2+}][C_2O_4^{--}]$$

$$3.8 \times 10^{-9} = [y][0.0358 + 4]$$

وبإهمال (y) لصغرها

$$3.8 \times 10^{-9} = 0.0358 \text{ y}$$

$$\therefore y = 1.085 \times 10^{-7}$$
وبعثارنة هذه القيعة بدرجة الذوبانية نجد أنها تناقعت بعقدار
$$\frac{6.2 \times 10^{-5}}{1.085 \times 10^{-7}} = 570$$

مرة عن ناتج تأثير الأيون الشترك.

مثال: احسب التغير الحادث في الرقم الأيدروجيني إذا أضيف: واحد مللي من محلول حامضي الأيدروكلوريك 0.1 ع ملل 99 ملل ماء نقي .

الحلسي

قبل إضافة الحمض فإن الماء متعادل ويكون (pH) للماء =7 وبعد إضافة يد كل فإن عيارية المحلول الحمضي تصبح $\frac{1}{1000}$ وبفرض ان الحمض يتأين كاملا في الماء إذا تركيز $[H^{\dagger}]$.

$$[H^{+}] = 13^{-3} \text{ gm ion/L}$$

 $pH = -\log (H^{+})$
 $pH = -\log (10^{-3}) = 3$

أي أنه بتغير الأس الأيدروجيئي للوسط من 7 الي 3 نتيجة إضافة 1 مللي من حمض تركيز $\frac{1}{10}$ ع .

مثال: احسب التغير الحادث في الرقم الأيدروجيني إذا أضيف واحد مللي سن هيدروكسيد الصوديوم 0.1 ع الي 99 مللي الماء.

الحلـــــ

قبل إضافة القلوي فإن الماء النقي متعادل والرقم الأيدروجيني (الأس الأيدروجيني $\frac{1}{1000}$ عياري ، وبغرض ان القلوي يكون متأين تأين تام .

(9) لكومياء لكهربية

$$[OH^{-}] = 10^{-3} \text{ gm ion/L}$$
 $pOH = -\log (OH^{-})$
 $pOH = -\log (10^{-3})$
 $pH + pOH = 14$
 $pH = 14 - 3 = 11$

أي أن الرقم الأيدروجيني قد زاد بنه 4 وحدات من 7 حبتي 11 . وبالتالي يقع المحلول في منطقة القلوي .

أمثلة محلولة على التميؤ:

مثال : احسب درجة تعيؤ محلول عيارية من سيانيد البوتاسيوم (KCN) علما بأن ثابت تأين حمض HCN هو 7.2×10^{-10} عند درجة حرارة 25° م .

KCN + H₂O HCN + KOH

Kh =
$$\frac{K_W}{K_a}$$

Kw = 10⁻¹⁴, K_a = 7.2 × 10⁻¹⁰

K_h = $\frac{K_W}{K_a}$ = 1.38 × 10⁻⁵
 $\propto = \sqrt{K_h/C} = \sqrt{\frac{1.38 \times 10^{-5}}{0.1}} = 1.17 \times 10^{-2}$

أي أن درجة التميؤ تقريبا ٪ 1.17

مثال : اذا كان ثابت تأين هيروكسيد الأمونيوم عند درجة حيرارة $^{\circ}$ 25م هو 1.8×1.8 . احسب ثابت التأين ودرج التميؤ لكلوريند الألومنيوم في محلول درجة تركيزه 0.001 جرام جزئ/لتر .

الحلــــــا

(9) لكومياء لكهربية

$$[OH^{-}] = 10^{-3} \text{ gm ion/L}$$
 $pOH = -\log (OH^{-})$
 $pOH = -\log (10^{-3})$
 $pH + pOH = 14$
 $pH = 14 - 3 = 11$

أي أن الرقم الأيدروجيني قد زاد بنه 4 وحدات من 7 حبتي 11 . وبالتالي يقع المحلول في منطقة القلوي .

أمثلة محلولة على التميؤ:

مثال : احسب درجة تعيؤ محلول عيارية من سيانيد البوتاسيوم (KCN) علما بأن ثابت تأين حمض HCN هو 7.2×10^{-10} عند درجة حرارة 25° م .

KCN + H₂O HCN + KOH

Kh =
$$\frac{K_W}{K_a}$$

Kw = 10⁻¹⁴, K_a = 7.2 × 10⁻¹⁰

K_h = $\frac{K_W}{K_a}$ = 1.38 × 10⁻⁵
 $\propto = \sqrt{K_h/C} = \sqrt{\frac{1.38 \times 10^{-5}}{0.1}} = 1.17 \times 10^{-2}$

أي أن درجة التميؤ تقريبا ٪ 1.17

مثال : اذا كان ثابت تأين هيروكسيد الأمونيوم عند درجة حيرارة $^{\circ}$ 25م هو 1.8×1.8 . احسب ثابت التأين ودرج التميؤ لكلوريند الألومنيوم في محلول درجة تركيزه 0.001 جرام جزئ/لتر .

الحلــــــا

أسئلة على باب الكيمياء الكهربية

- اكتب عن التحليل الكهربي ثم ناقش بالتفصيل عن التحليل الكهربي لمسهور مبينا
 شرحك بالرسم .
 - 2 ناقش: أ قانونا فراداي ب الخلية الجلفانية ج جهد الاختزال
- 3 اشرح مع الرسم إيجاد التوصيل لمحلول الهكتروليتي . ثم بين كيف يعكن حساب ثابت الخلية (k) من حساب الاتصال النوعي ثم بين تأثير الـتركيز علي الاتصالية مع الرسم المعد لذلك .
- 4 محلول $\frac{1}{2}$ ع لالكتروليت بين قطبين بلاتين لمافة قدرها 1.72×10^{-2} متر ومساحة قدرها $4.5 \times 10^{-4} \times 4.5$ العمالية لهذا المحلول .
 - 5 تكلم عن التحركية الأيونية (Ionic mobilities) .
 - 6 اذكر تطبيقات قياس الاتصالية مع الشرح لكل ما تذكر .
 - 7 اشرح بالتفصيل التجارب الخاصة لايجاد عدد الانتقال (Transport number) .
 - 8 اكتب نبذة عن :
- أ قياس القوة الدافعة الكهربية . ب القوة الدافعة الكهربية للقطب الانعكاسي .
 ج تطبيقات جهد القطب .
 - 9 اكتب عن:
 - أ نظريات الأدلة ب منحنيات التعادل
 - ج المعايرة بواسطة قياس فرق الجهد د القنطرة الملحية
- 10 أ ماذا يعني بقيمة الأس الأيدروجيني لمحلول ثم عرف الدليل وبين كيف يمكن استخدامه لايجاد الاس الأيدروجيني لمحلول .

(9) الكيمياء الكهربية

- ب وجدت (pk) لدليل 6.2 وضع في محلول غير معلوم الأس الأيدروجيني .
 لوحظ ان اللون يأخذ 4.5 جزء في المنطقة الحمضية ، 5.5 في المنطقة القاعدة .
 فما هي قيمة pH لهذا المحلول .
- أ أ اشرح مالمقصود بالمحلول المنظم .؟ أوصف المحلول المنظم لأي أس أيدروجيني.
 ب اشرح النظرية الكيميائية (نظرية هانتزش) .
- 12 قارن بين التوصيل عبر سلك فلز وآخر لمحلول اليكتروليتي . ثم عبر برسم تخطيطي لتجربة تحليل كهربي موضحا اتجاه سريان الالكترونات والكاتيونات تجاه القطبين ثم بين أيهما يحدث عنده اكسدة والآخر إختزال .
 - 13 اذكر ما تعرفه عن تأثير الأيون المشترك ، وما هو ؟
- 14 بين باختصار عمل الأيون المشترك في ترسيب كل من المجموعة الثانية والمجموعة الرابعة . مع ذكر الوسط وكيفية الترسيب .

اللبّاكِ اللِّمَالِينِ

الكيمياء الحركية Chemical Kineties

في باب الديناميكا الحرارية . أوضحت الدراسة ما إذا كان التفاعل الكيميائي يحدث بصورة تلقائية أولا يحدث . ولكن لا توضح الدراسة كيف يمكن ثبوت سريان التفاعل تحت مجموعة من الظروف المعلية ، وعن ماهي ميكانيكية تحويل المواد المتفاعلة الي مواد ناتجة . فبثلا تحويل الأيدروجين والاكسوجين الي ماه عند تفاعل كل منهما عند درجة حرارة 25°م لا يمكن إدراكه . ولكن لو وضعت قطعة من البلاتين في وسط التفاعل كمامل حفاز فإن التفاعل يسير معطيا كمية كبيرة من الحرارة . اذا فهذا الباب عموما يختص بدراسة معدل التفاعل عند أي درجة من الحرارة والمتركيز ، العامل الحفاز ، الضوه ، اللزوجة ، الذيب المستخدم كوسط للتفاعل مثل هذه الدراسة هي موضوع الكيمياء الحركية. والأساس في هذه الدراسة الحركية التأكيد على موضوعين :

أولهما : معرفة معدل التفاعل (rate of reaction) وخصوصا في العمليات الصناعية ، لأنه يساعد الكيميائي إختيار العامل الحفاز الأفضل للتفاعل حتي يعطي نواتج إقتصادية .

ثانيهما : كيفية حدوث التفاعل الكيميائي Haw deos a chemical reaction occur بمعنى إعطاء معلومات لتدل علي ميكانيكية التفاعل والتي تعتبر واحد من أهم المشاكل في الكيمياء الحديثة .

The reaction rate

معدل التفاعل:

التفاعلات الكيميائية تنقسم الي عدة اقسام

A - Extremely fast reactions

أ - تفاعلات سريعة جدا

هذا النوع من التفاعل هو التفاعل الأيوني (تفاعلات أيونية تحدث في الطبيعة .. ووقوعها لحظى ، ومن هذه الأنواع تفاعلات التفاعل (أحماض قوية وقواعد قوية) في الأوساط المائية وتنتهي هذه التفاعلات في خلال 10-7 ثانية ، كذلك تفاعل كلوريد الصوديوم مع نترات الفضة ليعطي كلوريد الفضة (راسب) ، كذلك بعض التفاعلات الفازية حيث من شدة السرعة لمعدل تفاعلاتها تحدث فرقعة . مثل تفاعل تفكيك مركب

(10) الكيمياء الحركية

 $N_2O_4 \longrightarrow N_2O_4$. إذا معدل مثل هذه التفاعلات لا يعكن حسابها تحت ظروف عادية ولكن يوجد تقنية خاصية مطوعة لحساب معدل هذه التفاعلات .

ب - تفاعلات متوسطة السرعة B- Moderately slow reactions

معظم سرعات مثل هذه التفاعلات الكيميائية يمكن إدراكها، أي من المناسب قياسها معمليا . ومن هذه الأنواع عضوية وغير عضوية . مثل تفاعل تفكك يوديد الأيدروجين ليعطى أيدروجين + يود عند درجة حرارة 450°م ، كذلك تفاعل الأسترة كما :

 $CH_3COOH + C_2H_5OH \xrightarrow{H^+} CH_3COOC_2H_5 + H_2O$ عند درجة حرارة الغرفة

C- Very slow reactions

جـ- تفاعلات بطيئة جدا

مديد من التفاعلات عند حدوثها لا يمكن إدراكها أو إحساسها عند درجة حرارة الغرفة ، ويمكن أن تكون مؤكدة ثيرموديناميكيا بسأن ΔG سسالبة. ٩ مثسال ذلك ، الجازولين، البنزين ، الغاز الطبيعي ، الفحم لا يحترق في الهواء في درجة حرارة الغرفة الا بواسطة الكبريت أو اللهب . بحيث لو خلطنا البنزين والهواء في اسطوانة موتور ثم يسلط عليه لهب فإننا نلاحظ عند احتراقه محدثا فرقعة . كما عند احتراق الجازولين والفحم ليعطي كمية كبيرة من الحرارة . أيضا عندما يخلط الأوكسجين والأيدروجين لا يتكون أي كمية ولو بسيطة من الماء عند درجة حرارة الغرفة ولو تركا لأعوام .

نستنتج مما سبق أن كل التفاعلات يمكن أن توضع لدراسة الحركمة تحت عواصل خاصة . ولكن التفاعلات التي معدل تفاعل متوسط هي أفضل التفاعلات التي من السهل تناولها . ومعدل سرعة التفاعل هو "سرعة ما لمواد يتفاعل ليعطي ناتج عند أي لحظة " ومعرفة معدل سرعة التفاعل من حساب تركيز المواد المتفاعلة او المواد الناتجة سواء بالنقص او الزيادة علي التواني لكل وحدة زمن . كما نعبر عن الزمن بالثانية ، والتركيز نعبر عنه بالمول /لتر .

إذا وحدات المعدل هي مول لتر $^{-1}$ ثانيسة $^{-1}$. وبالنسبة للتفاعلات الغازيسة نستبدل التركيز بالضغط جو ثانية $^{-1}$.

اعتبر التفاعل:

$$A + B \longrightarrow C + D$$

فلو رسمنا الملاقة بين تركيز أحد المواد المتفاعلية مع الزمن (1) كما هو موضح في الشكل (1) . حيث نلاحظ مثلما يحدث نقص في تركيز المواد المتفاعل فإن معدل التفاعل يتناقص مع الزمن . وتركيز المواد الناتجة يزداد . إذا القيم المعددية لمعدلات التفاعل سوف تختلف معتمدة علي الزمن او الفترة الزمنية التي تؤخذ في الاعتبار لتغير المتركيز ، ولو أخذنا تغير بسيط في الزمن ولو $t = t_2 - t_1$ ففي هذه الفترة الزمنية من التغير المحدود من سرعة التفاعل تكون محسوبة وتكون ثابتة خلال فترة التفاعل او هذا التغير المحدود من التركيز $t = t_1$ اذا معدل التفاعل يمكن حسابه بواسطة اشتقاق التركيز مع الزمن كما في الشكل (1) أى أن معدل التفاعل .

$$\frac{X_2 - X_1}{T_2 - T_1} = \frac{dx}{dt} = -\frac{dB}{dt}$$
Changing slope $-\frac{dA}{dt}$ or $\frac{dB}{dt}$
A or B

Changing slope $\frac{dC}{dt}$ or $\frac{dD}{dt}$

Fig. (1) The concentration of reactants as a function of time for the reaction A+B - - - - C + D

فغي الشكل (1) نلاحظ أن النحني غير خطي واليل لكل منحني يتغير مع إستمرار الزمن ، إذا معدل التفاعل يعتمد علي زمن التفاعل والتركيز ويكون معدل إختفاء كل من تركيز المواد المتفاعلة يمكن التعبير عنها على النحو التالى :

: تركيز الواد المتفاعلة يمكن التعبير عنها على النحو التالي
$$\frac{dx}{dt} = -\frac{d(A)}{dt} = -\frac{d(B)}{dt}$$

حيث كلا من (A, B) تركيز المواد المتفاعلة ، والاشارة السائبة تشير الي أن تركيز كلا من (A or B) يقل مع الزمن ، والشق الآخر وهو المواد الناتجة (C or D) يمكن كتابتها على هذه الصورة .

$$\frac{dx}{dt} = \frac{d(C)}{dt} = \frac{d(D)}{dt}$$
 -3

(10) الكيمياء الحركية

فبن المادلة (2,3) نفس معدل اختفاء تركيز المبواد المتفاعلة يساوي معدل ظهور الواد الناتجة إذا يمكن أن نعبر عن معدل التفاعل من الاشتقاق الآتي : $\frac{dx}{dt} = -\frac{d(A)}{dt} = -\frac{d(B)}{dt} = \frac{d(C)}{dt} = \frac{d(D)}{dt}$

$$A + 2B \longrightarrow 3C$$
 وق التفاعل

فإننا نجد في تكوين المركب (C) ثلاثة أضعاف المركب (A) . وثلاثة أنصاف معدل إختفاء المركب (B) ، ففي معدل هذا التفاعل ربعا يمكننا التعبير عنه بواسطة المشتقة الكافئة الآتية :

$$\frac{dx}{dt} = -3 \frac{d(A)}{dt} = -\frac{3}{2} \frac{d(B)}{dt} = \frac{d(C)}{dt}$$

ومن ممدل التفاعل السابق (الظاهري) أن المدل مختلف لإختلاف المكونات ، ولهذا يجب أخذ واحد ليكون هو معدل التفاعل وخاص للتفاعل .

ففي حالة الشكل (2) لتركيز المواد المتفاعلة والنواتج مقابل الزمن يعطي خط مستقيم ويمكن ان نقول ان $A \longrightarrow B$ ميل المنحنى الخاص به ثابت .

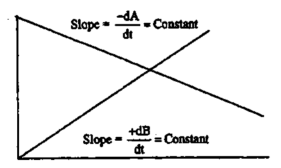


Fig. (2) Concentration of reactant and product as a function of time for the reaction A → B

وبمعنى آخر لا يعتمد علي الزمن سواء للمواد المتفاعلـة او المواد الناتجـة وفي أغلـب الظن مواد التفاعل خلال فترة التفاعل .

Rate determination

تقدير المعدل

لتقدير معدل التفاعل الكيميائي عمليا: وجود حمام مائي لثبوت درجة حرارة النظام عند درجة ثابتة ، ساعة إيقاف المدل الزمنى ، دورق مخروطي يوضع في الحمام . ماصة

لأخذ المينات من الدورق علي فترات ثابتة ومعلومة ، وتعيين السرعة من تركيز المواد المتفاعلة أو تركيز المواد الناتجة كما أن تركز المواد يمكن تقديرها بسأحد الطرق التحليلية المناسبة . كما يمكن قياس الضغط كما في حالسة الغازات ، التوصيسل للمحاليل الاليكتروليتية وامتصاص الضوء للضوء المستقطب الخ .

Velocity constant

ثابت السرعة :

ففي قانون فعل الكتلة ، يتناسب معدل التفاعل الكيميائي تناسبا طرديا لتركيز الواد المتفاعلة ، أو ناتج تركيز الواد التفاعلة مرفوع للأس مساوية لعدد الجزيئات الداخلة في التفاعل " ففي هذا التفاعل البسيط

$$A \longrightarrow \text{products}$$
 $\frac{dx}{dt} \propto [A] \text{ or } \frac{dx}{dt} = k [A]$ -5 فإن $A + 2B \longrightarrow \text{products}$ وفي التفاعل $\frac{dx}{dt} = k [A] [B]^2$ يمكن كتابة

حيث (k) معدل التناسب ويعرف بثابت السرعة أو ثابت المعدل النوعي ، وهو يعتمد على درجة الحرارة ، ويختلف من تفاعل لتفاعل آخر . المعادلة رقم (5 و 6) نجد أن ثابت المدل النوعي يساوي معدل التفاعل عندما يكون تركيز الجزيئات لكل المواد التفاعلة مساويا للوحدة .

الرتبة - الجزيئية - ميكانيكية التفاعل (آلية التفاعل):

Order - Molecularty and Mechanism of reaction

من الواضح علميا أن العلاقة بين المدل والتركيز للمواد التفاعلة والشاركة في التفاعل كما مبين في المادلات (5 و 6) متساوية أو ربعا غير متساوية . مثل هذه المادلة والتي توصف الملاقة بين تركيز الأيونات الداخلة في التفاعل والمدل تسمى بالتعبير المدل ، فهذا المدل التعبيري هو الذي يؤدي لمفهوم رتبة التفاعل . ففي تفاعل معين للمواد , A) فهذا المدل التعبيري أن المدل يتناسب مع تركيز المادة (A) مرفوعة للأس (α) ، تركيز (Δ) من تركيز المدل بناسب مع تركيز المدة (Δ) مرفوعة المناس (Δ) ، تركيز

: مرفوعة للأس
$$(\beta)$$
 وتركيز (C) مرفوعة للأس (γ) . فيكون معدل التفاعل هو (B)

$$\frac{dx}{dt} = k [A]^{\alpha} [B]^{\beta} [C]^{\gamma}$$

(10) الكيمياء الحركية

حيث أن كلا من (α, β and γ) ثوابت وندل علي رتبة التفاعل مع الاحتفاظ لكل من (A, B and C). على التوالي . وعلى أي حال فإن رتبة التفاعل الكلي هو مجموع الأسمى لتركيز الحدود للعواد المتفاعلة الداخلة في تعبير المدل .

اذا Order of reaction (n) =
$$\alpha + \beta + \gamma$$

Where n = 0 (Zero order reaction)

n = 1 (First order reaction)

n = 2 (Second order reaction)

n = 3 (Third order reaction)

حيث (n) تأخذ قيم تبدأ من الصفر وحتى 3

ولمالجة معدل التفاعل كميا فمن الضروري تقسيم التفاعلات الى أحادي وثنائي وثلاثي الرتبة ، وتفاعل الحادي والثنائي هما الشائعان ، بالرغم من الرتبة الجزئي فهو أيضا معروف ، وتفاعل الرتبة الصفري والثلاثي نادر وجودهما .

تفاعل احادي الرتبة . هو واحد من التفاعلات الـتي يكون فيه التفاعل يتناسب مباشرة لأول أس في التركيز بالنسبة لواحد فقط من المواد المتفاعلية عنيد درجية الحرارة المثبتة مثال ذلك لمثل هذه التفاعلات :

$$\begin{array}{ccc} Br_2 & \longrightarrow & 2 Br \\ N_2O_5 & \longrightarrow & 2NO_2 + \frac{1}{2} O_2 \\ Rn & \longrightarrow & Rn + \alpha \end{array}$$

في هذه التفاعلات المذكورة عالية نجد واحد جزئي فقط أو ذرة هي التي يحدث لها تغير أو أن التفاعل يعتمد عليها ، أو نقول بأنها أحادية الجزيئية . وبالنسبة لتفاعل ثنائي الرتبة . وهو أن التفاعل يعتمد علي اثنين فقط من المواد المتفاعلة الداخلة في التفاعل، كما يمكن أن المواد الداخلة في التفاعل، عمل :

$$2HI \longrightarrow H_2 + I_2$$

$$2H \longrightarrow H_2$$

أو مختلفتين

 $CH_3COO C_2H_5 + OH^- \longrightarrow CH_3COO^- + C_2H_5OH$

ففي المثال السابق إثنتين من المواد (درات ، جزيئات أو أيونات) يجب أن تصطـدم قبل البدء في التفاعل مثل هذا النوع ثنائي الجزيئية . وكمثال للتفاعل الثلاثي الجزيئية .

$$2NO + O_2 \longrightarrow 2NO_2$$

حيث أن معدل التفاعل وجد أنه يتناسب طرديا مع الأس الأولي لتركيز الاكسوجين، مربع تركيز اكسيد النتروجين . كما يعرف بثلاثي الجزيئية أيضا .

وربما يمكن تعريف الجزيئية (Molecularity) بأنه عدد المكونسات (ذرات ، جزيئات ، أيونات) الداخلة في التفاعل في تصادمات أحادية . فدائما الجزيئية ما تكون كل العدد الداخل في التفاعل . بينما الرتبة يمكن أن تكون صفر أو كل العدد أو جزئية .

ومن الملاحظ من التفاعلات السابقة أن الجزيئية أو التربة متماثلان بمعنى ان التفاعل الأول أحادي الرتبة أو أحادي الجزيئية ، ثنائي الرتبة أو ثلاثي الرتبة ، ولكن يوجد بعض التفاعلات لا يوجد فيها رتبة التفاعلات متماثلة في الجزيئية . كمثال لذلك . أكسدة الحديدوز بفوق اكسيد الأيدروجين في المحاليل المائية كما في هذه الممادلة القياسية .

$$2Fe^{+2} + H_2O_2 \longrightarrow 2Fe^{+3} + 2OH^-$$

فمعدل أيون الحديديك يكون على هذا الشكل.

$$d \frac{[Fe^{+3}]}{dt} = k [Fe^{+2}] [H_2O_2]$$

وبالتاني يكون هذا التفاعل من الدرجة الثانية . فنحن نجد أن صياغة المدل الدالة الأسية لشقوق التركيز تختلف عن معامل المعادلة القياسية للمواد المشاركة لإتزان المعادلة . وبالتالي تؤكد المعادلة القياسية أن كل الجزيئات أوالأيونات الداخلة في التفاعل لاتتفاعل مع بعضها باستمرار ، بمعنى أن التفاعل لايدخل في خطوة التفاعل بصدمات أجسام ثلاثية .

First order equation

معادلة الرتبة الأولي

تفاعل الرتبة الأولى: نجد واحد جزئ فقط لازم وضروري لسريان التفاعل ، كما يمكن التعبير عنه بالمادلة الآتية:

A --- products

أي أن المعدل يتناسب مع تركيز المواد المتفاعلة وهو (A) ، نفترض أن تركيز المادة المتفاعلة (A) عند زمن قدره صغر هي (a) مول/لتر ، (x) مول/لتر تتحلل بعد زمن قدره (t) ، إذا القيمة (a-x) مول /لتر هي القيمة المتبقية من (A) . فيكون معدل التفاعل .

(10) الكيمياء الحركية

$$\frac{dx}{dt} \propto (a-x) \text{ or } \frac{dx}{dt} = k [a-x]$$
 -7

حيث k – ثابت المدل النوعي (specific rate constant) ، أو ثابت السرعة . ويمكن إعادة توزيع المعادلة (7) بهذا الشكل .

$$\frac{\mathrm{d}x}{(a-x)} = k \, \mathrm{d} t$$

وبالتفاضل

$$\int \frac{dx}{(a-x)} = k \int dt$$

ليمطى
$$-\ln(a-x) = k t + C$$

حيث (C) ثابت التفاضل . فعندما تكون t=0 فإن x=0 وبالتاني (C) يكون مساويا $-\ln a$ وبالتعويض في المعادلة (10) لتعطى .

$$-\ln (a x) = k t - \ln a$$
 -11

or
$$k = \frac{1}{t} \ln \frac{a}{(a-x)}$$

وهى المادلة الحركية (الآلية) لتفاعل الرتبة الأولي . ووحدات (k) .

Unit of k =
$$\frac{\text{mole lit}^{-1} \text{ s}^{-1}}{\text{mole lit}^{-1}} = \text{s}^{-1}$$

ومن تقييم وحدات قيمة (k) وجدت قيمة (k) لا تعتمد علي التركيز ومن ذلك نعبر عن وحدات قيمة (k) بالدقيقة (k) بالدقيقة أو الثانية (k) وللتأكد ما إذا كانت قيم التجربة العملية ، أو المطاة معمليا لا تخضع أو تخضع للقانون (12). فإنه يلزم تطبيق إحدي الطرق الآتية.

1 - التركيز الابتدائي (a) ، تركيز المواد (a - x) عند أزمنة مختلفة (t) سوف تستبدل في القانون (12) فلو وجدت قيمة (k) ثابتة خلال التجارب الدقيقة ، فإن التفاعل يكون أحادي الرتبة ، وإذا اختلفت التيم مع إختلاف الزمن فإن التفاعل ليس من الرتبة الأولى .

المادلة رقم (12) يمكن ان تكتب بصورة أخرى:

(10) الكيمياء المركية

$$\log (a-x) = \frac{kt}{2.303}$$

لأي تجربة فإن (a) تكون ثابتة ، وبرسم العلاقة (a - x) مقابل الزمن فإنه

 $\left(rac{-k}{2.303}
ight)$ ، log a وميل الخط المستقيم يعطي قيمة و ينتج دائما خط مستقيم مع مقطع

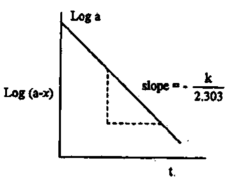


Fig. (3) Frist order reaction

وبرسم العلاقة $\frac{a}{(a-x)}$ مقابل الزمن فإنه يعطي خط مستقيم من خــلال مـرور

 $\frac{-k}{2.303}$ الزمن اللازم لإجراء التفاعل مع ميل قدره مساويا

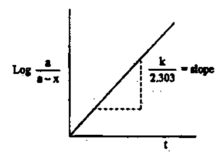


Fig. (4) Frist order reaction

3 - استخدام فترة عمر النصف . الزمن البلازم لكي يجعل التركيز الابتدائي لينخفض للنصف أي أن (x) مساوية $(0.5 \ a)$. بالاستبدال في المعادلة $t_{0.5} = \frac{2.303}{R} \log = \frac{a}{a-0.5a} = \frac{a}{\frac{1}{2}a} = \frac{2a}{a}$

فنجد أيضا أن فترة عمر النصف (to.5) لا تعتمد علي الـتركيز الابتدائي ، وكما أن فترة عمر النصف تعين عمليا . باستخدام عدة تركيزات إبتدائية فلو تبين أن to.5 تختلف من حالة الي حالة أخري فإن هذا التفاعل لا يعتبر تفاعل من الدرجة الأولي والعكس صحيح .

أمثلة:

التفكك الحراري لخامس اكسيد الشتروجين (N2Os) . يتفكك خسامس اكسيد النتروجين في وجود رابع كلوريد الكربون عند 30م كما هو مبين بالمعادلة

 $N_2O_5 \longrightarrow 2NO_2 + O_2$

وحيث أن كلا من NO_2 , N_2O_5 يذوب في رابع كلوريد الكربون بينما NO_2 , N_2O_5 يتحرر ويخرج من المذيب ، ويمكن قياس الأكسوجين بمقياس مدرج متصل بدورق التفاعل كما في الشكل (5).

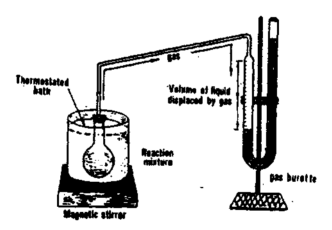


Fig (5): Gas burette for measuring the rate of evolution of a gas during a chemical reaction.

وبمرور الزمن يقاس الاكسوجين ، وعند اتمام خروج الاكسوجين فول فرضنا أن الحجم الكلي (V_{ω}) للأكسوجين ، (V_{t}) حجم الاكسوجين عند أزمنة مختلفة .

التركيز الابتدائي (a) هو V_{w} التركيز الابتدائي (x) هو V_{t} وبالتعويض في المعادلة

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{V_{\infty}}{V_{\infty} - V_{t}}$$

مثال: يتفكك ديازونيوم كلوريد بنزين طبقا للدرجة الأولى:

Time (min)

10 15

20

Volume of N₂(ml)

17.5

29.7

38.2 44.3

58.3

الحلـــــ

بالتمويض بالمادلة

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{V_{\infty}}{V_{\infty} - V_{t}}$$

$$k_{1} = \frac{2.303}{5} \log \frac{58.3}{58.3 - 17.5} = 0.0713 \text{ min}^{-1}$$

$$k_{2} = \frac{2.303}{10} \log \frac{58.3}{58.3 - 29.7} = 0.0712 \text{ min}^{-1}$$

$$k_{4} = \frac{2.303}{10} \log \frac{58.3}{58.3 - 44.3} = 0.0713 \text{ min}^{-1}$$

نلاحظ أن قيم (k) ثابتة مع مرور الزمن

Pseudo first order reaction

معادلة الرتبة الأولى الكاذبة

من المروف أن التفاعلات يمكن ان تكتسب ظاهرة التفاعل الكاذب (زائف) . اعتبر التفاعل الآتى:

 $A + B \longrightarrow products$

ومعدل التفاعل لهذا التفاعل هو

$$\frac{dx}{dt} = k' [A]$$

حيث (k') ثابت المعدل والذي يحتوي على شق تركيز المادة (A) . ويعرف بهذا بأنه تفاعل من الدرجة الأولى الكاذب.

وكمثال على هذا النوع تميؤ الإستر.

(10) الكيمياء الحركية

يتحلل الإستر في المحاليل المائية بصورة بطيئة جدا ويمكن قياس معدل التحلل بإضافة معامل حفاز (مساعد) من الأحماض المدنية مثل يد كل ، والعامل الحفاز لا يظهر في المحاليل المائية .

 $CH_3COOC_2H_5 + H_2O \xrightarrow{Cat} CH_3COOH + CH_3OH$ من الواضح أن الماء (مذيب) موجود بكمية كبيرة ، وبالتــالي فــان مثــل هــذا التفــاعل تفاعل كاذب ، وعلي هذا يعتمد علي تركيز خلات الميثيل وبتطبيق القانون $k = \frac{2.303}{t} \log \frac{T_\infty - T_0}{T_\infty - T}$

حيث $(T_{\omega}-T_{0})$ تمثل قيمة (x) كمية الإستر التي تحللت ، $(T_{\omega}-T_{1})$ تمثل (a) التركيز الابتدائي للإستر .

مثال: واحد مل من خلال الميثيل وضعت في دورق يحتوي 40 مل من يد كل تركيزه ، عند درجة حرارة 25م . حسبت 2 مل من المخلوط عند عدة أزمنة مختلفة ، لقياس تركيزه بواسطة هيدروكسيد الصوديوم وكانت نتائجه كالتالى :

Time (s) 0 1200 4500 7140 ∞ NaOH used 24.36 25.85 29.32 31.72 47.15

Methl acetate (a) $= T_{\infty} - T_{0} = 47.15 - 24.36 = 22.79 \text{ ml}$ Methyl acetate (a - x) $= T_{\infty} - T_{1} =$ $k_{1} = \frac{2.303}{1200} \log \frac{22.79}{47.15 - 25.85} = 5.62 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$ $k_{4} = \frac{2.303}{7140} \log \frac{22.79}{47.15 - 31.12} = 5.44 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$ من تطابق قیم (k) معدل التفاعل ثابت من الدرجة الأولى

 35° C عند $2 N_2O_5 \longrightarrow 4NO_2(g) + O_2(g) + O_2(g)$ عند $2 N_2O_5 \longrightarrow 4NO_2(g) + O_2(g)$ عند $-3.86 \times 10^{-5} \, \mathrm{s}^{-1}$ من الرتبة الأولى .

وبالتعويض

$$-K = 2.303 \times -3.86 \times 10^{-5}$$

= $1.35 \times 10^{-4} \text{ s}^{-1}$

0.03 مثال : في تجربة تعملية تكسير $N_2O_5(g)$ عند $N_2O_5(g)$ كان التركيز الابتدائي $N_2O_5(g)$. mol/l ماهو تركيز المادة بعد 30 دقيقة P_1 . وكم عدد الدقائق المستخدمة لتكسير المادة لتصل P_2 mol/l P_3 . 8.1 × P_4 mol/l P_3 min بعد التحويل:

$$\frac{3.5 \times 10^{-4}}{15} \times \frac{60}{\text{min}} = 8.1 \times 10^{-3} \text{ min}$$

ومن المعادلة

$$\log \frac{A_o}{A} = \frac{Kt}{2.303}$$
 $\log \frac{0.03}{A} = \frac{8.31 \times 10^{-3} \times 30}{2.303}$
 $= 0.1055$
 $\frac{0.03}{A} = 1.275$

A = 0.02353 mol/l . m/l0.02 ياستخدام المعادلة السابقة لإيجاد الزمن اللازم للتحلل الي

$$\log \frac{0.03}{0.02} = \frac{8.1 \times 10^{-3} \times t}{2.303}$$

$$2.303 \times \log 1.5 = 8.1 \times 10^{-3} \times t$$

$$\therefore t = 50.0 \text{ min}$$
أخذ لإيجاد الزمن اللازم للتفكك بنسبة 90%

$$\log \frac{0.03}{0.02} = \frac{8.1 \times 10^{-3} \times t}{2.303}$$

$$2.303 \times \log 10 = 8.1 \times 10^{-3} \times t$$

$$\therefore t = 284 \text{ min}$$

مثال: تحلل السكروز

هذا التفاعل يسري في وجود عامل حفاز من الاحماض المعدنية . يتحول السكروز الي أحادي السكريات من الجلوكوز والفركتوز . ويقساس بجهاز خساص لذلك (البولاريستر) والمعدي السكريات من الجلوكوز والفركتوز . ويقساس بجهاز خساص لذلك (البولاريستر) زاوية الدوران للضوء المستقطاب السكروز يدور خط الاستقطاب الي ضوء يعيني الانحراف (يعيني الدوران (dextro-rotatory) ، بينما الجلوكوز والفركتوز ينتج دوران في الاتجاه المعاكس (شمالي الدوران) (Levo-rotatory) . ولو أن (α_0) , (α_0) زوايا الانحراف الابتدائي والنهائي (α_0) زاوية الانحراف بعد زمن قدره (α_1) . اذا (α_2) عدد زمن قدره التركيز الابتدائي للسكروز (α_3) تكافئ (α_4) او المتبقية بعد زمن قدره بالتعويض .

$$k = \frac{2.303}{t} \log \frac{\alpha_c - \alpha_{\infty}}{\alpha_t - \alpha_{\infty}}$$

وهذا التفاعل أحادي الرتبة حيث ان الماء موجود بكثرة في التفاعل كوسط.

أمثلة أخري على التفاعل من الرتبة الاولى:

الغازات

$$CH_3N = NCH_3 \longrightarrow N_2 + C_2H_6$$
 التكسير الحراري للازوميثان – 1

$$SO_2Cl_2 \longrightarrow SO_2 + Cl_2$$
 التكسير الحراري لكلوريد الكبروتيل -2

$$(CH_3)_3 C - O - C(CH_3)_3 \longrightarrow 2CH_3 - C - CH_3 + C_2H_6$$
 في حالة المحاليل

1 - التكسير الحراري لثلاثي نترو حمض البنزويك

$$C_6H_2(NO_2)_3 COOH \longrightarrow 3C_6H_3 (NO_2)_3 + CO_2$$

2 - تكسير فوق اكسيد الايدروجين في وجود أيون اليود

$$H_2O_2 \longrightarrow H_2O + O$$

3 - تكسير ثنائي اسيتون الكحول في وجود حفاز قاعدي

 $(CH_3)_2 C (OH) CH_2CO CH_3 \longrightarrow 2CH_3 CO CH_3$

Second order equation

معادلة ثنائي الرتبة

يعرف تفاعل الرتبة الثانية . معدل التفاعل يتناسب مع ناتج تركيز كلا من المواد المتفاعلة مرفوعة لأول قوة أي أن

$$\frac{dx}{dt} [A] [B] = k [A] [B]$$

ومن الجدير بالذكر ان هذا التفاعل يمكن أن يسير علي حالتين : الحالة الأولى : لو أن تركيز المادة (A) مساويا (B)

$$\frac{dx}{dt} = k [A]^2 = k (a - x)^2 \text{ or } \frac{dx}{(a - x)^2} = k dt$$
 -13

وبالتكامل
$$\int \frac{dx}{(a-x)^2} = k \int dt \frac{1}{a-x} = kt + C$$
 -14

حيث (C) ثابت التكامل . ولايجاد (C) تعتبر t=0 فإن t=0 ثابت التكامل . ولايجاد (C) عبد (14) .

$$\frac{1}{a-x} = kt + \frac{1}{a} \text{ or } kt = \frac{1}{(a-x)} - \frac{1}{a}$$
 -15

kt =
$$\frac{a-(a-x)}{a(a-x)}$$
 or $k=\frac{1}{t}\frac{x}{a(a-x)}$

وعندما $A \neq B$ فإنه يلزم من اثبات كلا من تركيز المادة (A) والمادة (B) تكون المعادلة:

$$\frac{dx}{dt} = k (a-x) (b-x) \text{ or } \frac{dx}{(a-x)(b-x)} = k dt -17$$

وبتكامل المعادلة (17) والاستبدال.

$$k = \frac{2.303}{t(a-b)} \log \frac{b(a-x)}{a(a-x)}$$
 -18

$$k = \frac{1}{\text{time} \times \text{concentation}} \text{mole}^{-1} \text{ s}^{-1} (k)$$

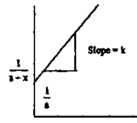
ويمكن حساب قيمة (k) بعدة طرق :

(10) الكيمياء الحركية

1 - التعويض المباشر ، بايجاد قيم كل من (x), (a) أو (a, b and t) بالنسبة للزمن فإننا نحصل على علاقة خطية . فلو أن قيم (k) ثابتة في جميع مراحل الأزمنة فإن التفاعل ثنائي الرتبة .

 $2A \rightarrow \text{product}$ الزمن ، للتفاعل (a) برسم القيمة $\frac{1}{(a-x)}$ مقابل الزمن ، للتفاعل 2A مقابل الزمن ، عبد 2

(a) فإننا نحصل علي خط مستقيم بميل قدره k والجزء المقطوع يساوي $\frac{1}{a}$ شكل



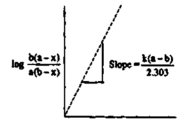


Fig. (6a) 2A ---- products

Fig. (6b) A + b ---- products

وكما هو واضح من الشكل (b) فإن ميل النحني يساوي القدار $\frac{(a-b)}{2.303}$. وبمعرف k التركيزات الابتدائية فإننا نحصل على قيمة k

ثالثا: إيجاد فترة عمر النصف ، وبالتعويض كما تم سياقه في المادلة الخاصة بالرتبة الأولي فإننا نحصل على

$$t_{0.5} = \frac{1}{k} \frac{0.5a}{a(a0.5a)} = \frac{1}{ak}$$
 -19

من المعادلة (19) نجد فترة نصف العمر تتناسب عكسيا مع التركيز الابتدائي للمواد المتفاعلة .

ومن أمثلته : تحلل الاستر في وسط قاعدي .

Third order reaction

تفاعل الرتبة الثالثة

التفاعل products . $A+B+C-\longrightarrow$ products . وأسهل المادلات أن نعتبر المواد a=b=c .

$$\therefore \frac{dx}{dt} = k (a-x)^3$$

$$=\frac{1}{2t}\times\frac{x(2a-x)}{a^2(a-x)^2}$$

ومن أمثلته التفاعل بين كلوريد الحديديك وكلوريد القصديروز في وسط مائي $SnCl_2 + 2FeCl_3 \longrightarrow SnCl_4 + 2FeCl_2$

وفي الحالات الغازية . اختزال اكسيد النتروجين (ثلاثي الرتبة).

 $2NO + H_2 \longrightarrow N_2O + H_2O$

 $2O_3 \longrightarrow 3O_2$ ولثنائي الرتبة التكسير الحراري للأوزون

مثال ً: ثابت معدل التفاعل لتكسير ${
m HI}$ هو $10^{-3} imes 3.06$ لتر / مول دقيقية عنىد

: احسب ، وإذا كان التركيز الابتدائي كان 0.36 مول/لتر ، احسب :

أ - التركيز بعد 12 دقيقة منقضية ب - عدد الدقائق الـتي تستغرق عندما يتغير التركيز الي 0.25 مول / لتر ، ج - فترة عمر النصف لهذا التكسير الحراري .

الحليب

$$\frac{1}{A} - \frac{1}{A^{\circ}} = Kt$$

$$\frac{1}{A} = 3.06 \times 10^{-3} \times 12 + \frac{1}{0.36}$$

$$= 0.3672 + 2.777$$

$$\frac{1}{A} = 3.144$$

A = 0.318 mole/l

ب - من المادلة السابقة

$$\frac{1}{0.25} - \frac{1}{0.36} = 3.06 \times 10^{-2} \times t$$

t = 40 min

جـ - المعادلة الآتية لفترة عمر النصف لتفاعلين الرتبة الثانية

$$t_{1/2} = \frac{1}{Ka}$$

حيث (a) – التركيز الابتدائي ، k - معدل التفاعل

$$t_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{\frac{3.06 \times 10^{-2}}{\text{mol/min}} \times 0.36 \times \text{mol/l}}$$

$$=\frac{1}{0.0110}=90.9$$

مثال : عند دراسة تكسير (NOCl) عند 200°C حراريا كانت النتائج التي حصلت عليها هي :

time 0 200 400 700 800 Conc.m/l 0.025 0.0202 0.0169 0.0136 0.0120

هل هذا التفاعل إما يكون صغر أو أحادي أو ثنائي الرتبة في المركب NOCl ؟.

الحلبب

بالتطبيق في المادلة الصفرية بالاحظ الآتى

 $1/_{[NOCI]}$ = 40 49.5 59.2 73.5 83.3 Log NOCI = -1.60 -1.69 -1.77 -1.87 -1.92

وبرسم هذه العلاقة بيانيا $1/_{[NOCI]}$ مقابل t . يلاحظ أن هذا التفاعل يعتبر من الرتبة وبكون t rate = t [NOCI] .

تأثير درجة الحرارة علي معدل التفاعل:

نحن الان بصدد دراسة تأثير التركيز علي معدل التفاعل مسع الأخذ في الاعتبار أن تظل درجة الحرارة ثابتة . فقد وجد علميا أن زيادة درجة الحرارة تؤدي بالتالي الي زيادة في معدل التفاعل بين التغير في رتبة التفاعل بينما يظل التركيز ثابت . فيما هو الا تعجيل في معدل التفاعل ويلاحظ في كل من التفاعلات الغازية والسوائل فما عدا التفاعل الآتي :

$$2NO + O \longrightarrow 2NO_2$$

حيث أن معامل درجة الحرارة صغير السالبية . ومن خلال القاء الضوء علي النظرية الأساسية لكل عمليات المعدل لتأثير الحرارة ، فقد وجدد أرهينيوس (1889) من خلال ملاحظة تجاربه تغير لمعدل التفاعل النوعي (k) مع درجة الحرارة المطلقة . كما أمكن التعبير عنه بهذه العلاقة .

$$\log k = A' - \frac{B}{T}$$

(10) الكيمياء الحركية

حيث أن كلا من (A), (A) قيم الثــابت موجبة لأي تفاعل ، ولإيجـاد كـل مـن الثوابت (A), من تقاطع المنحني والميل علي الترتيب للخـط المُستق مـن رقـم A مقابل $\frac{1}{T}$ ، والشكل اللوغاريتمي للمعادلة (1) يكون :

 $k = A e^{-B/T}$ -21

ويمكن إشتقاقها على الصورة الآتية

بإدخال معامل بولتزمان $e^{-B/_{RT}}$ (Boltzmann's factor) عيب $e^{-B/_{RT}}$ حيب $e^{-B/_{RT}}$ (Boltzmann's factor) التنشيط للتفاعل A – معامل اللوغاريتمي او معامل أرهينيوس A – ثابت الغاز . وكلا من A لا يعتمدان علي درجة الحرارة وتعين بواسطة صفات الجزيئات المتفاعلة ، وبأخذ لوغاريتم المعادلة (22) نحصل علي :

 $\log k = \log A - \frac{E}{RT}$ -23

حيث المادلة (23) تثبه المادلة (20) والقيمة $\frac{E}{RT}$ مساوية ليل الناتج من (23) مقابل $\frac{1}{T}$ والقيمة $\frac{1}{T}$ مساوية للجزء المقطوع . وبتفاضل المادلة (23) بالنسبة الى درجة الحرارة المطلقة لتعطى :

$$\frac{\partial (\ln k)}{dT} = \frac{E}{RT^2}$$
or $d(\ln k) = \frac{E}{R}T^2 dt$ -25

وبتكامل هذه المعادلة (25) بين نهايتي $k_2,\,k_1$ و درجات الحرارة $T_2,\,T_1$ لتعطي :

$$\int_{k_1}^{k_2} d(\ln k) = \int_{T_1}^{T_2} \frac{E}{R} T^{-2} dT$$

بفرض أن (E) لا تتغير مع T

$$= \frac{E}{2.303} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right) = \ln \frac{k_2}{k_1} = \frac{E}{R} \left(\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right) \text{ or } \log \frac{k_2}{k_1} = \frac{E}{2.303R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right) - 26$$

وبمعلومية المعدل النوعى لدرجتى الحرارة فإن القيمة (E) يمكن حسابها

جدول (١) يبين بعض قيم (A. E) لبعض التفاعلات الأحادية والنثائية الجزئية

		7-7
1 - Unimolecular reaction	ļ E	į A
	KJ / mole	S-1
$1 - C_2H_5C1 \longrightarrow C_2H_4 + HC1$	254,4	4 x 10 ¹⁴
$2 - C_2H_5B_T \longrightarrow C_2H_4 + HB_T$	218.8	7 x 10 ¹²
$3 - CH_3COOC_2H_5 \longrightarrow C_2H_4 + CH_3COOH$	200.0	3 x 10 ¹²
$4 - C_6H_2(NO_2)_3COOH \longrightarrow C_6H_3(NO_2)_3 + CO_2$	96.2	1×10^{14}
2 - Bimolecular reaction	E	
	KJ/mole	Lit mol-1 s-1
$1-2 HI \longrightarrow H_2 + I_2$	186.2	1.6 x 10 ¹¹
$2-2NO_2 \longrightarrow 2NO + O_2$	112.5	9.4 x 10°
3 - CH3COOC2H3> CH3COO + C2H3OH	6.5	7.9 x 10 ⁵
$4 - CH_3I + (C_2H_5)_5N \longrightarrow CH_3N(C_2H_5)_3I$	40.6	2.1 x 10 ⁴

مثال : وجد قيمة الثابت النوعي لمدل تكسير الأسيتون ثنائي حمض الكربوكسيل في المحاليل المائية $^{-1}$ ثانية $^{-1}$ عند 293 فهرنهيت $^{-2}$ ثانية $^{-1}$ عند 313 فهرنهيت . احسب طاقة التنشيط لهذا التفاعل.

الحلــــــ

in the presnt case

At
$$T_1 = 293 \text{ K}$$
; $k_1 = 47.5 \times 15^{-5} \text{ s}^{-1}$
 $T_2 = 313 \text{ K}$; $k_2 = 576 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$

بالاستبدال:

$$\log = \frac{576 \times 10^{-5}}{47.5 \times 10^{-5}} = \frac{E}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{313 - 293}{313 \times 293} \right)$$
or $E = 95150 \text{ J mole}^{-1}$

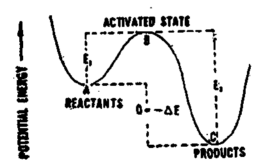
$$= 95.15 \text{ K.l mole}^{-1}$$

The activation energy

طاقة التنشيط

تعرف جزيئية التفاعل بأنها عدد الجزيئات التي بتلقائية تصطدم مع بعضها البعض قبل أن يبدأ التفاعل . فمن المكن حساب عدد الصدمات التي تبدأ في التفاعل من النظرية الحركية بين الجزيئات لأى نظام عند أي زمن معين .

كما وجد أن عدد جزيئات التصادم المحسوبة تتجاوز عدد الجزيئات الداخلة في التفاعل وأكبر بكثير من مضاعفات الرقم عشرة . ومثل هذا التصور يؤدي الي استنتاج وهو أن كمية بسيطة فقط من التصادم بين الجزيئات هي المسئولة عن التفاعل. والآن سوف ندخل تصور الحالة النشطة (activation state) لكي تفسر العدد البسيط المسئول عن التفاعل لمنظم التفاعل الكيميائي . فطبقا لهذا التصور أن جزيئات المواد المتفاعلة لا تسير مباشرة لتعطي مواد ناتجة في النظام إلا بعد إضافة كمية من الطاقة لكمية الطاقة الموجودة في الجزيئات أساسا. هذه الكمية المضافة تعرف "بطاقة التنشيط"، وعندما تكون الجزيئات حاملة لهذه الطاقة تسمى بالجزئ المنشط ويمكن توضيح هذه العلاقة بالشكل (7).



REACTION COORDINATE ———
Fig. (7) Variation of potential energy of reastant molecules as they undergo chemical chance.

كما هو ملاحظ من الشكل (7) نجد (A) تمثيل معدل الطاقة للمواد المتفاعلة (C) تمثيل المواد الناتجة ، (B) تمثل المواد الناتجة ، (B) تمثل أدنى كمية من الطاقة اللازمة للمواد المتفاعلة لتخطي المعلية للتفاعل . والجزيئات (B) في هذه المنطقة تكون منشيطة . ولهذا فإن الجزيئات يجب أن تكون نشطة قبل حدوث التفاعل . لذا فإن المواد (A) لا تعطي الناتج (C) الا بعد المرور على المنطقة (B) . أى تأخذ الممار (C) \longrightarrow (B) أي أن الجزيئات في

المنطقة (المواد المتفاعلة) تتطلب طاقة مقدارها (E_1) وأن المنطقة (E_2) تتطلب طاقة مقدارها (E_1) حيث (E_1 , E_2) هما طاقتا التنشيط للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة على الترتيب.

reactants
$$k_1$$
 products + Q J mole⁻¹

ومن الملاحظ أن طاقة التنشيط للمواد المتفاعلة المأخوذة اكبر من طاقة التنشيط للمواد المتفاعلة المعتصة . وتكون المحصلة للطاقة خروج حسرارة والتفاعل في هذه الحالة طارد للحرارة والعكس يكون التفاعل ماص للحرارة . وعندما يكون النظام عند حالة الإتران أي أن:

$$k_1 ext{ (reactants)} = k_2 ext{ (products)}$$

$$\frac{k_2}{k_1} = \frac{\text{products}}{\text{reac tan ts}} = K$$
-27

فمند تغير ثابت الاتزان مع درجة الحرارة طبقا للمعادلة الثيرموديناميكية

$$\frac{d(\ln k)}{dT} = \frac{\Delta E}{RT^2}$$

بالاستبدال عن قيمة (k) نحصل على (k₂, k₁) .

$$\frac{d(\ln k_1/k_2)}{dT} = \frac{d(\ln k_1)}{dT} - \frac{d(\ln k_2)}{dT} = \frac{E_1 - E_2}{RT^2} -28$$

ie
$$\frac{d(\ln k_1)}{dT} = \frac{E_1}{RT^2} + B$$
 -29a

$$\frac{d(\ln k_2)}{dT} = \frac{E_2}{RT^2} + B \qquad -29b$$

ويلاحظ أن (29a, 29b) يشبهان معادلة أرهينيوس . ولو أن الشابت (B) يساوي الصغر . فإن أرهينيوس يمكن كتابتها على هذه الصورة .

$$\ln k = -\frac{E}{RT} + \text{constant } A$$

(10) لكينياء الحركية

حيث أن هذه الملاقة تربط بين كل من معدل التفاعل والثابت (A) بطاقة التنشيط (E) ودرجة الحرارة . والثابت (A) يعرف بمعامل التردد .

 \times 8⁻¹⁰ هـو NOCI مثال : إذا كان ثابت معدل التفاعل لتكسير كلوزر النيرتروز NOCI هـو 2.6 كنر/مول ثانية عند 2.6 . وكان ثابت معدل 4.9×10^{-4} لـتر/ مـول ثانيـة عند 127° C . إحسب طاقة التنشيط الكلية لهذا التفاعل .

الحلـــــ

من العلاقة وبالتعويض

$$\ln\frac{k_2}{k_1} = \frac{\Delta E}{R} \left(\frac{1}{\hat{T}^2} - \frac{1}{T}\right)$$

$$\Delta E = 2.303 \times 8.314 \text{ j/k.mol} \left(\frac{300 \times 400}{400 - 300} \right) \log \frac{4.9 \times 10^{-4}}{2.6 \times 10^{-8}}$$

= 98.0 k.j

مثَّال : احسب قيمة (k) عند درجة 500k . من الملومات السابقة .

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{\Delta E}{R} \left(\frac{T_2 - T_1}{T_1 T_2} \right)$$

$$= \frac{98.0 \times 10^3 \text{ j/mol}}{2.303 \times 8.31 \text{ j/k.mol}} \times \frac{(500 - 400) \text{ K}}{400 \times 500 \text{ K}^2}$$

$$\log \frac{k_2}{k_1} = 2.57$$
 , $\frac{k_2}{k_1} = 3.7 \times 10^2$

$$K_2 = 3.7 \times 10^2 \times 4.9 \times 10^{-4} = 0.8 \text{ mol}^{-1}\text{s}^{-1}$$

أسئلة على الكيمياء الحركية

1 - عرف العبارات الآتية

- أ ثابت السرعة للتفاعل ب المعادلة الحركية لتفاعل أحادية الرتبة .
- 2 عرف الغرق بين الجزيئية وبين رتبة التفاعل . وضح إجمابتك بمثال . ثم أوصف طريقة عمر النصف لإيجاد رتبة التفاعل .
 - 3 أوصف الطرق الهامة لايجاد رتبة التفاعل .
- 4 -- اشتق التعبير الكينياتيكية لتفاعل ثنائي الرتبة من حيث تساوي وضع عدم تساوي
 المواد الداخلة في التفاعل .
 - 5 -- اشتق معادلة أرهينيوس الآثية

$$k = Ae^{-E/RT}$$

- 6 وضح كتابة وبالرسم اذا لزم الامر تأثير الحرارة على معدل التفاعل .
- 7 عرف المعادلة الكيناتيكية لتفاعل ثلاثي الرتبة بالأقسام الثلاثة . ثـم اكتـب المعادلة الدالة على ذلك لواحد مها (لأبسط المعادلات) .

البتاك الجاذي عَشِين

الأحماض والقواعد - تحلل الأملاح Acids and Bases – Salt hydrolysis

مفهوم البروتون للأحماض:

بناءً على شغل قام به بروتستد، $-|_{0}$ -لورى 1923. على أن مفهوم البروتون للأحماض هو الذى يمكن تفسير الإتزان الأيونى فى المحاليل بشكل مقبول. وطبقا لهذا المغهوم على أن الحمض هو تلك المادة التي تعطى بروتون ((H^{+})) فى المحلول. هذا البروتون دائما وأبداً يتكون مع جزئ واحد أو عده جزيئات مع المذيب (solvated) بما يسمى بالصولفاى. كما فى المحاليل المائية. ويعرف بأيون الهيدرونيوم ($(H_{3}O^{+})$).

$$H - \ddot{O} + H^{\dagger} \longrightarrow H - O \dots H^{\dagger}$$
 or H_3O
 H

hydronium ion

(slali)

في مثل هذا الشكل من المحاليل، أن البروتون يعطى قياس تركيز أو القوة الأيونية لهذا الحمض.

وبالنسبة للصفة الحمضية للحمض نفسه لابد من وجود مذيب بصفة مطلقة، حيث أن الأحماض الآتية مثل HCl الجاف، وH2SO الجاف، حمض البيركلوريك HClO4 الجاف لا يحمول ورقة عباد الشمس الزرقاء الى حمراء أو حتى يتفاعل مع المعادن، وهذا يعنى أن الحمض يعطى الصفة الحمضية في وجود الذيب (الماء مثلا). كما هو في الأمثلة الآتية:

$$HCl + H_2O$$
 $+ H_3O^+ + Cl^ H_2SO_4 + H_2O$ $+ H_3O^+ + HSO_4^ HClO_4 + H_2O$ $+ H_3O^+ + ClO_4^ HNO_3 + H_2O$ $+ H_3O^+ + NO_3^-$

وهذا أيضا يؤدى الى مفهوم آخر. أى جزئى متعادل يمكن أن يعطى بروتـون. حيبث أن الحمض فى صورته غير متأين. كما فى الأمثلة الآتية أيــون الأمونيـوم (NHa) وأيـون الهيدروكبريتات (البيكبريتات) HSO4 غير متأين.

$$NH_4^+ + H_2O \longrightarrow H_3O^+ + NH_3$$

 $HSO_4^+ + H_2O \longrightarrow H_3O^+ + SO_4^-$

القاعدة: هي (ما تقابل البروتون)

والتعريف التقليدى للقاعدة هى المادة التى تعطى أيـون الهيدروكسيد فى المحلول التى ترتبط بأيون الأيدروجين المتولد من الحمض فى الوسط المائى. والآن سوف نعرف أنه يوجد بعض المذيبات الأخرى بجانب الماء بحيث أن الأكسوجين ليس من جزيئات المذيب وتكتسب الصفة القاعدية، عندما يذوب أمهد الصوديـوم (NaNH2) (sodamide). فى النشادر السائل بواسطة أيون الأميد (NH2) بدلا من أيـون الهيدروكسيد. لتغطيه هذا التعريف للقاعدة يجب أن يكون غير محدد وهذا يعنى أن القاعدة عبارة عن جزئ أو أيون الذى يقبل بروتون قادم من محلول حمضى. وتعين شده القاعدة بواسطة ثباتـه وبمساعدة البروتون فى المحلول.

وطبقا لهذا التصور للقاعدة المواد الآتية: هيدروكسيد الصوديوم، البوتاسيوم، الكالسيوم ما هي إلا مواد تساهمية كهربية في الطبيعة وهي أملاح. والقاعدة لها هي أيون الكالسيوم ما أن أيون الكلوريد قاعدة $H_2O + HCl$ الله أنه الهيدروكسيد. كما أن أيون الكلوريد قاعدة $H_2O + HCl$ أنه ضعيف القاعدية، أما البروتون بسهولة يشارك معه كشربك ويرتبط مع الماء ليكون أيون الهيدرونيوم. كما توجد أمثلة أخرى كقاعدة NH_2 NH_3 .

ammonia accepting a proton from water to produce NH4+ + OH-

Acid Base Relationship

العلاقة بين القاعدة والحمض

عندما يفقد الحمض بروتون فى المحلول ليعمل على أنه حمض، فإن الجزء (الشق) المتبقى لجزيئه ما هو إلا أيون، والذى عليه الميل فى أخذ أو استقبال بروتون. ولهذا فهو كأنه قاعدة مرة أخرى.

مثل هذا من الحمض والقاعدة نلاحظ أنه زوج مقترن، بمعنى أى منهما أى القاعدة أو الحمض ما هو إلا زوج ومقترن للآخر. مثال ذلك مجموعة أيون النترات عبارة عن قاعدة مقارنه لحمض النتريك والأمونيا (+NH) عبارة عن حمض مقارن لقاعدة النشادر NH3. كما في المحلول

فى هذه المادلة هنا يكون CI قاعدة مقترنة للحمض H_3O^+ عبارة عن حمض مقترن للقاعدة (H_2O). هذا السلوك فى الحقيقة العامة أنه عندما يتفاعل الحميض مبع القاعدة يكون الناتج حمض مقترن للقاعدة والقاعدة مقترنة للحمض

فإننا نجد أن Base (II) قاعدة مقترنة للحمض Acid (I)، والحمض Base (II)، والحمض مقترن للقاعدة أمثلة:

$$H_{3}O^{+} + H_{2}O$$
 $+ H_{3}O^{+} + NO_{3}^{+}$
 $H_{2}SO_{4} + H_{2}O$ $+ H_{3}O^{+} + NH_{3}$
 $HCN + H_{2}O$ $+ H_{3}O^{+} + CN^{-}$

نلاحظ أن الحمض القوى يعطى قاعدة ضعيفة متترنة وقوى التأين فى المحلول بينما الحمض الضعيف يعطى قاعدة قوية مقترنة كما أنه ضعيف التأين أو عديم التأين (feeblylionised) أو ضعيف التأين بعض الشئ.

فالماء عموماً عبارة عن المذيب الشائع ويعتبر وحيد السلوك، بعمنى يمكنه أن يعطمى بروتون، ففي التفاعل:

$$H_2O + HCi$$
 $H_3O^+ + Ci^ H_3O^+ + Ci^ H_3O^+ + Ci^ H_2O + H_2O$ $H_3O^+ + OH^ H_3O^+ + OH^-$

وهذا هو معلوم بأنه مذيب معطى وآخذ للبروتون (amphiphrotic solvat) وهذا يعنى إذا كان مستقبل أو قابل للبروتون فإنه يعرف (Protophilic) بينما المكس بأن يفقد أو يعطى بروتون فإنه يعرف (protogenic)، فالسائل الأمونيومي كمثال على ذلك يعتبر المذيب (protophilic) بينما حمض الخليك يعتبر (protogenic) أما الذيبات التي لا تملك هذه الصفة بمعنى لا تكتسب أو تنقد تعرف (aprotic).

H

التعريف العام لكادى وإليساى Cady and Elsey's more general defination

قد عرف كادى واليساى (1928) المذيب الفاقد والمكتسب البروتون. على النحو التالى: الحمض هو المذاب الذى مباشرة يتفكك أو بواسطة التفاعل مع المذيب يعطى أنيون يميزه المذيب، والقاعدة هو المذاب الذى مباشرة يتجمع أو بواسطة التفاعل مع المذيب تعطى كاتيون يميزه المذيب. ففى حالة مذيب الماء. مميز الكاتيون (+H3O)، ومميز الأنيون (OH)) ويمكن تعثيله على النحو التالى

$$H_2O + H_2O$$
 \longleftrightarrow $H_3O^+ + OH^-$ acid base acid base

وبالتالى جميع المركبات التي تعطى (H_3O^+) في الماء فإنها تكون عامله كحميض، وأن كل المركبات التي تعطى OH في الماء فإنها تكون عامله كقاعدة.

$$NH_3 + NH_3$$
 \longrightarrow $NH_4^{\dagger} + NH_2^{-}$ acid base acid base

إذا الذي يعطى (NH_4^+) هو العامل كحميض، بينما الـذي يعطى (NH_4^+) هـ و العامل كقاعدة. ففي حالة الذيبات الغير محتويه على بروتون (non-protonic)مثل رابع أكسيد النتروجين (N_2O_4) .

(11) الأحماض والقواعد _ تحلل الأملاح

 $N_2O_4 + N_2O_4$ acid base $2NO^+ + 2NO_3^-$

وعلى هذا فالمركبات مثل $NaNO_3$ التي تعطى NO_3 هي القاعدة والمركبات مثــل NOCl التي تعطى NO^+ سوف تعمل كحمض

The Lewis Concept (1939)

تصور أو مفهوم لويس 1939

وتبعا لمفهوم لويس المقترح 1939 (G.N. Lewis) ينص على أن الركبات التى يمكن أن تكتسب أو تفقد زوجين من الإلكترونات، بمعنى أن المركبات الكتسبة للإلكترونات يعكن أن تكون الحمض، أم المواد التى تفقد زوج من الإلكترونات (عاطيه) بأنها تعرف بالقاعدة. وهذا هو المعروف بحمض وقاعدة لويس على التوالي. وكذلك يعرف مفهوم الحمض عند لويس "electrophile" بينما القاعدة "Nucleophile" أى محب للإلكترون، محب النواة".

في المثال التالي لمفهوم الحمض والقاعدة عند لويس:

ii-ii F ii-ii F ii-ii F ii-ii F ii-ii ii-

acid base

- ارتباط أيون الأيدروجين مع الماه

- iii + O; H - H; O; H

- H H H

محب الالكترون acid base iv- ارتباط ثلاثى فلوريد البورون والكلور:

$$\begin{array}{cccc}
F & & & & & & \\
F & & & & & \\
F & & & & \\
Acid & & base
\end{array}$$
(BF4)

V- ارتباط أيون الأيدروجين مع الأمونيا H + : $N = H \longrightarrow (NH_4)^+$

وبالرغم من ذلك فإن هذا المفهوم واسع المدى، وأن مضهوم البروتون هو المناسب والأفضل من منظور الكيمياء الكهربية.

The Usanovich concept

مفهوم أوزانوفيش:

طبقا لهذا المفهوم: الحمض هو أى مادة قادرة لتعطى كاتيونات ترتبط مع أنيونات أو الكترونات أو تتعادل مع قاعدة ليعطى ملح. إذا الحمض طبقا ذلك يكون كاتيون، كاتيون معطى، أو زوج من الإلكترونات مكتسبة.

والقاعدة أى مادة تعطى أيونات أو الكترونات ترتبط مع الكاتيونات أو تتعادل منع حمض لتعطى ملح.

مثال ذلك في تفاعل الحمض – قاعدة $SO_3 + Na_2O \longrightarrow Na_2SO_4$

فالركب Na_2O عاطى لأيون الأكسوجين $(0)^2$ ، بينما مركب Na_2O يرتبط بالأكسوجين لذا فإن الأخير هو الحمض، وأكسيد الموديوم هو القاعدة. في تفاعل بالأكسوجين لذا فإن الأخير هو الحمض، وأكسيد الموديوم ينقد إلكترون والكلور يستقبل $Cl_2 + 2Na \longrightarrow 2NaCl$ الإلكترون (يكتسب)، لذا نجد أن الكلور هو الحمض، والقاعدة عبارة عن معدن الموديوم.

تحلل الملم: Salt hydrolysis

من المعلوم أن الماء النقى متعادل فى تكوينه، لأن فى التغير السابق (OH)، (H_3O^+) تماما متزن مع بعضه. فلو أزحنا واحد منهما سيحدث تغير فى مثل هذا النظام ويحدث خلل إما حدوث للوسط حمضى أو قاعدى. هذا التغير الناتج خلال هذه الظاهرة

تسمى بتحلل اللح salt hydrolysis إذا يمكن تمريف تحلل الملح بالآتى. بأنه ناتج عن الكاتيون أو الأنيون للملح عندما يتفاعل مسع الماء (المذيب) ليعطى إما وسط حمض أو قاعدى. ولشرح هذا الموضوع فإنه يجب التعرض لأربع حالات:

1- أملاح ناتجة عن حمض قوى وقاعدة ضعيفة:

كلوريد الحديديك، كلوريد الأمونيوم، كبريتات النحاس. نجد أن الحمض قوى وقاعدته المقترنة ضعيفة، والحمض القوى يعيل الى إعطاء عدد من البروتونات، بينما القاعدة المقترنة تعيل الى اكتساب الناتج "ضعيفة" ويكون ناتج الاتزان الأيون للماء وجبود أيون (H) بكمية. مثل هذه الأملاح لهذا تعطى محاليل حمضية.

فمثلا كلوريد الأمونيوم الذى يتكون من كمية مكافئة ومتعادلة لحمض قبوى (HCl) وقاعدة ضعيفة (NH4OH) ففى وجبود الماء فإن الملح سيسوف يتأين كامسلا الى (NH4* and Cl*):

وبأن القاعدة المقترنة 'Cl للحمض القوى HCl ضعيفة بينما الحمض المقترن الكاتيون NH4OH للقاعدة الضعيفة NH4OH قوية فإن الأيونين يتفاعلان مع الماء ليعطيا:

$$NH_4^+ + H_2O \implies NH_3 + H_3O^+$$

 $Cl^+ + H_2O \implies HCl + OH^-$

لذا نلاحظ أن الحمض المقترن الكاتيون (*NHA) قوى يعتبر محدود والبروتون المشارك سوف ينتقل الى الوسط ويرتبط بالماء بعدد كاف ليكون أيبون الهيدرونيوم (+H3O). وأن القاعدة المقترنة الأيون ضعيف. وهذا ظاهر من الميل الضعيف له لكسب بروتونات عند أى مدى. وبالتالى فإن المحلول سوف يكتسب الصغة الحمضية لوجود أيون الهيدرونيوم المساهم من التفاعل (1).

Hydrolysis constant

ثابت التحلل:

التحلل لكلوريد الأمونيوم أيضا يمكن تعثيله بالمادلة: $NH_4^+ + 2H_2O \xrightarrow{\Phi^+} NH_4OH + H_3O^+$

or simply
$$NH_4^+ + H_2O \longrightarrow NH_4OH + H^+$$

$$\frac{[H^+][NH_4OH]}{[NH_4^+]} = K_H \quad (H_2O \text{ being constant}) \qquad -1$$

(AB) ويمرف (K_H) بثابت التحلل وفى الشكل العام لتحلل الللم

$$K_{H} = \frac{[H^{+}][BOH]}{[B^{+}]}$$
-2

وللتمثيل الأدق فإن قيمة النشاطية يجب إدخالها في المعادلة السابقة لقانون فعل الكتلة

$$K_{H} = \frac{{}^{a}[H^{+}] \times {}^{a}[BOH]}{{}^{a}[B^{+}]}$$

كما أن النشاطية (a) عبارة عن ناتج التركيز (c) ومعامل النشاطية (f) أى أن

$$K_{H} = \frac{{}^{a}H^{+} \times {}^{a}BOH}{{}^{a}R^{+}} \cdot \frac{{}^{f}H^{+} \times {}^{f}BOH}{{}^{f}R^{+}} \qquad -4$$

وبالنسبة للمحاليل المخففة حيث أن القوه الأيونيه ضعيفة جداً، f_{BOH} تصل الوحدة وكذلك أيضا النسبة $f_{H}+/f_{B}$ وفي المعادلة (4) سوف تختزل وتصل الى:

$$K_{H} = \frac{{}^{C}H^{+} \times {}^{C}BOH}{{}^{C}R^{+}}$$
-5

والمعادلة الأخيرة (5) تطبيق على المحاليل المخففة.

Relation between K_H , K_W and K (K_H , K_W and K_B) من الواجب أن نلاحظ عند حالة الاتزان للتفاعل المتحلل، فإنه يوجد اتزانين في المحلول وهما.

$$NH_4OH \stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow} NH_4^+ + OH, \quad H_2O \stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow} H^+ + OH$$
 $K_B = \frac{(NH_4^+)(OH^+)}{(NH_4OH)}$ (NH_4OH)

وعلى الثاني $K_W = (OH') (H') = K_W$ مما ثابتي التأين للقاعدة والماء على التوالى. وبقسمة المعادلة الثانية على الأولى نحصل على:

$$\frac{K_{w}}{K_{B}} = \frac{(H^{+}) \times (OH^{-})}{(NH_{4}^{+})} \times \frac{(NH_{4}OH)}{(OH^{-})} = \frac{(H^{+})(NH_{4}OH)}{(NH_{4}^{+})} = K_{H}$$

or
$$\frac{K_w}{K_B} = K_H$$

إذا ثابت التحلل (K_H) للملح يتغير عكسيا مع ثابت التفكك K_B للقاعدة ولهذا فإن القاعدة الضعيفة لها أعلى ثابت تحلل للملح.

العلاقة بين ثابت التحلل ودرجة التحلل

Relation between hydrolysis constant and degree of hydrolysis

درجة التفكك يمكن التعبير عنها بعدى سريان التحلل ويمكن أن تعين بالكسر المولى للملح عند وصوله الى حالة الاتزان، ونرمز له بالرمز (h). نفترض مبدئيا واحد مول من ملح يتفكك في حجم (V) لـ تر، (h) هـى درجة التفكك. فعند حالة الاتزان نجد أن $(\frac{1-h}{v})$ ، الكتلة النشطة للملح الغير متأين، $(\frac{h}{v})$ هـى الكتلة النشطة للحمض الحر والقاعدة. أما الكتلة النشطة للماء تؤخذ ثابتة، ولهذا فإن قانون فعل الكتلة :

$$K_h = \left(\frac{\frac{\binom{h}{v} \times \binom{h}{v}}{v}}{\left(\frac{1-h}{v}\right)}\right) = \frac{h^2}{(1-h)v} = K_h$$

وحيث أن (h) صغيرة جدا والقيمة (1-h) يمكن اعتبارها مساوية للوحدة والقانون يختزل الى:

$$K_h \times V = h^2$$
 or $h = \sqrt{K_h \times V}$

أى أن درجة التحلل تتناسب طرديا منع مربع الجندر التربيعي للتخفيف. بأخذ

$$-:$$
العادلة $\frac{K_W}{K_B}$ نحصل على:

$$h = \sqrt{\frac{K_w V}{K_B}} = \sqrt{\frac{K_w}{K_B C}}$$

حيث (C) النركيز الإبتدائي.

حساب تركيز أيون الأيدروجين

Calculation of hydrogen ion concentration

تركيز أيون الأيدروجين في هذه الحالة هو
$$\left(\frac{h}{v}\right)$$
 أى أن:
$$H^+ = \frac{h}{v} = hc = H^+$$

باستبدال قيمة (h) من المعادلة (5)

$$H^{+} = \frac{1}{v} \sqrt{\frac{K_w V}{K_b}} = \sqrt{\frac{K_w}{K_b V}} = \sqrt{\frac{K_w C}{K_b}}$$
$$-\log H^{+} = -\frac{1}{2} \log K_w - \frac{1}{2} \log C + \frac{1}{2} \log K_B$$

$$pH^{+} = \frac{1}{2} pK_{w} - \frac{1}{2} pK_{b} + \frac{1}{2} \log C$$

$$= 7 - \frac{1}{2} pK_{B} + \frac{1}{2} \log C$$

ففي هذه الحاله تبرهن أن pH دائما أقل من (7). ومحلول الملح للحمض القوى والقاعدة الضعيفة حمضى الوسط.

مثال: أحسب قيمة الأس الأيدروجيني لمحلول تركيزه 0.15 مول من كلوريد الأمونيوم. علما بأن ثابت التفكك $1.8 imes ^{-1}$.

أملاح لها صفة الحمضية الضعيفة والقاعدة القوية

Salts of weak acids and strong base

كربونات الصوديوم، خلات الصوديوم، سيانيد الصوديوم ناتجة عن تركيبة من حمض ضعيف ليعطى وقاعدة قوية, فنجد أن الحمض ضعيف ومقترن بقاعدة قوية وبالتالى بأن الحمض له ميل ضعيف بروتون بتفاعله مع الماء، بينما القاعدة المقترنة القوية لها القدرة لاكتساب عدد كبير للبروتون من الماء. هذا الاعتلال يعطى الاتزان العادى في الماء، حيث يتأين أكثر ليعوض اتزانه مما يؤدى الى زيادة لأيون (OH) في المحلول. وبالتالى يصبح المحلول قلوى الوسط (قاعدى). اعتبر سيانيد الصوديوم كمثال الذي يتكون ملحة

(11) الأحماض والقواعد _ تحلل الأملاح

من حمض ضميف (HCN) وقاعدة قوية (NaOH)، والحمض الضميف هنا ميله ضعيف ليعطى بروتون في المحلول والاتزان هو:

$$H_2O + H_2O \longrightarrow H_3O^+ + OH^-$$
 -1

$$CN' + H_3O^+ + HCN + H_2O$$
 -2

إذا القاعدة القوية المقترنة للأيون (CN) قوى المسل لتثبيت البروتون والاتران فى المعادلة (1) سيتحرك فى الاتجاه اليمين لإنتاج كمية كبيرة من أيون المهيدرونيوم ((H3O) وأيون (OH). ثم يتفاعل أيون (H3O) مع (CN) طبقا للمعادلة (2) معا يؤدى الى بناء (OH) فى تفاعلات متوالية حتى الوصول إلى الاتران، بحيث يصبح معدل التفاعل الانمكاسى مساويا لمعدل التحلل.

وطبقا لقانون فعل الكتلة على هذا الاتزان:

$$\frac{(HCN)(OH^{-})}{(CN)^{-}(H_2O)} = K_H$$

وحيث أن (H₂O) ثابتة

$$K_{H} = \frac{(HCN)(OH^{-})}{(CN)^{-}}$$

Relation between K_H, K_W and K_A : K_H, K_W and K_A العلاقة بين

التفاعل العام لتحلل الملح (BA) للقاعدة القوية والحمض الضعيف هو:

$$B^+ + A^- + H_2O \Rightarrow B^+ + OH^- + HA$$

 $A^- + H_2O \Rightarrow OH^- + HA$

وبتطبيق قانون فعل الكتلة: -

$$\frac{(HA)(OH^-)}{(A^-)(H_2O)} = K_H$$

مع ثبات تركيز الماء

$$\frac{(HA)(OH^{-})}{(A^{-})} = K_{H}$$

ومن ثابت التأين للحمض (HA)

$$HA \stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow} H^+ + A^-$$

$$\frac{(H^+)(A^-)}{(HA)} = K_A,$$

كما أن الحاصل الأيون للماء هو

$$(H^+)(OH^-) = K_w$$

وبقسمة (2) على (3) نحصل على:

$$\frac{K_w}{K_A} = \frac{(H^+)(OH^-)x(HA)}{(H^+)(A)} = \frac{(OH^-)x(HA)}{(A)} = K_H$$

. فإن ثابت التحلل $(K_{
m H})$ للملح يتناسب عكسيا لثابت التفكك $(K_{
m A})$ للحمض.

العلاقة بين ثابت التحلل ودرجة التحلل:

Relation between hydrolysis constant and degree of hydrolysis

نفرض أخذ واحد مول من الملح المذاب في (V) لتر، (h) هي درجة التحلل فإن:

$$K_{H} = \frac{(HA)(OH^{\cdot})}{(A^{\cdot})} = \frac{h/V \times h/V}{(\frac{1-h}{V})} = \frac{h^{2}}{(1-h)V}$$

وحيث (h) صغيره جدا فإن:

$$K_H = \frac{h^2}{V}$$
 or $h = \sqrt{K_H V}$

ومن المعادلة رقم (5) السابقة

$$h = \sqrt{\frac{K_w V}{K_A}} = \sqrt{\frac{K_w}{K_A C}}$$

حيث (C) التركيز الابتدائي للملح.

حساب تركيز أيون الأيدروجين:

Calculation of hydrogen ion concentration

تركيز أيون الأيدروجين في المحلول المائي لسيايند الصوديوم. لملح ضعيف الحمضية قوى القاعدية. فطبقا للتحلل يمكن حسابه كالآتي:

$$(H^{+}) = \frac{K_{w}}{(OH^{+})}$$
 and $(OH^{-}) = \frac{K_{w}}{(H^{+})}$

(11) الأحماض والقواعد _ تحلل الأملاح

$$\therefore H^{+} = \frac{K_{w}}{C}, \text{ But } h = \sqrt{\frac{K_{w}}{K_{A}C}}$$

$$\therefore H^{+} = \frac{K_{w}}{C} \sqrt{\frac{K_{A}C}{K_{w}}} = \sqrt{\frac{K_{w}K_{A}}{C}}$$

نأخذ اللوغاريتم والتعديل نحصل على:

$$-\log (H^{+}) = -\frac{1}{2} \log K_{w} - \frac{1}{2} \log K_{A} + \frac{1}{2} \log C$$

$$pH = 7 + \frac{1}{2} pK_{A} + \frac{1}{2} \log C$$

وفي هذه الحالة نبرهن أن pH يجب أن تكون أكبر من 7. وبالتالى فإن الحمض الضعيف الناتج من الملح مع القاعدة القوية يكون المحلول قاعدى.

مثال: أحسب قيمة pH لمحلول من خلات الأمونيوم علما بأن

$$K_{\rm w} = 1 \times 10^{-14}, \quad K_{\rm A} = 1.75 \times 10^{-5}, K_{\rm B} = 1.8 \times 10^{-5}$$
 yields where

pH =
$$7 + \frac{1}{2} pK_A + \frac{1}{2} \log C$$

pH = $7 + 2.3785 - 2.2722 = 7.1063$
 $\therefore pK_B = C = -\log (OH)$

تحلل الأملاح ضعيفة القاعدية والحمض:

خلات الأمونيوم، كربونات الأمونيوم. كلا من القاعدة والحمض ضعيفة والتواعد والأحماض المقترنة قوية وتفاعله مع الماء يمكن إدراكه، ولهذا يعتبر التحلل في المحاليل المائية والمحاليل المطلقة الطبيعية تعتمد على التحليل النسبي للأيونين. ولو أنهما تفاعلا بنفس القدر فإن المحلول يكون متعادل. ولو أن الكاتيون تفاعل بشكل أكبر فإن المحلول سيكون حامضي نسبها والمكس بالنسبة للقاعدي.

ففى حالة خلات الأمونيوم فإن التحلل هو:

$$NH_4^+ + H_2O \longrightarrow H_3O^+ + NH_3$$
 -1

الأيونى للماء لا يتغير. ولهذا فإن التحلل لها سيؤدى الى وسط متعادل بالرغم من تحلل اللم في المحلول.

Hydrolysis constant

ثابت التحلل

-1

تحلل خلات الأمونيوم يمكن تمثيله كالآتى:

$$NH_4^+ + CH_3COO^- + H_2O$$
 حسف $CH_3COOH + NH_4OH$ وبتطبیق قانون الکتلة علی هذا الاتزان

$$\frac{(CH_3COOH)(NH_4OH)}{(NH_4)^+(CH_3COO)^-} = K_H$$

KH, Kw, KA and KB الملاقة بين

Relation between KH, KW, KA and KB

وبتطبيق قانون فعل الكتلة

$$\frac{(\mathrm{CH_3COO})^-(\mathrm{H})^+}{(\mathrm{CH_3COOH})} = \mathrm{K_A}$$

$$\frac{(NH_4)^+(OH^*)}{(NH_4OH)} = K_B$$

$$(H^+)(OH^*) = K_W$$
-4

بقسمة 4 على 2 وعلى 3

$$\frac{K_{W}}{K_{A}.K_{B}} = \frac{(H^{+})(OH^{-})(CH_{3}COOH)(NH_{4}OH)}{(CH_{3}COO^{+})(H^{+})(NH_{4}^{+})(OH^{-})} = K_{H}$$

$$\frac{K_{W}}{K_{A}.K_{B}} = K_{H}$$

فلو فرضنا مبدئيا واحد جرام مول للملح أذيب في (V) لتر \leftarrow أن (h) هي درجة التحلل. ففي هذه الحالة:

(11) الأحماض والقواعد _ تحلل الأملاح

$$K_{H} = \frac{(CH_{3}COOH)(NH_{4}OH)}{(CH_{3}COO^{-})(NH_{4}^{+})} = \frac{h/V \times h/V}{(\frac{1-h}{V})(\frac{1-h}{V})} = \frac{h^{2}}{(1-h)^{2}}$$

وحيث أن (h) تكون صغيرة فإن (l-h) يمكن اعتبارها مساوية للوحدة

$$K_H = h^2 : h = \sqrt{K_H} = \sqrt{\frac{K_w}{K_A.K_B}}$$

حساب تركيز أيون الأيدروجين

Calculation of hydrogen ion concentration

يمكن حساب تركيز أيون الأيدروجين من هذا التفاعل:

$$\therefore K_A = \frac{(CH_3COO)^-(H^+)}{CH_3COOH} \therefore H^+ = K_A \frac{CH_3COOH}{CH_3COO^-}$$

$$= K_A \frac{h/V}{\frac{1-h}{V}} = K_A \frac{h}{1-h}$$

وبإهمال قيمه (h) فإن ($H^+ = K_A.h$). وباستبدال قيمة (h) من المادلة (4):

$$\therefore H^{+} = K_{A} \sqrt{\frac{K_{w}}{K_{A}.K_{B}}} = \sqrt{\frac{K_{w}K_{A}}{K_{B}}}$$

بأخذ لوغاريتم الحدود

$$-\log H^{+} = -\frac{1}{2}\log K_{w} - \frac{1}{2}\log K_{A} + \frac{1}{2}\log K_{B}$$

فلو أن $pK_A = pK_B$ فإننا نحصل على

$$-\log H^+ = -\log K_w$$

$$pH = \frac{1}{2}pK_w = 7$$

.. المحلول في هذه الحالة يكون متعادل خلال عملية التحلل.

Salt of strong acid and base

أملاح قوية الحمضية قوية القاعدية:

فى هذه الحالة من الأملاح الحمض المقترن للقاعدة والقاعدة المقترنة للحمض كلاهما ضميف، وليس لها ميل لكل منها لإعطاء بروتون أو اكتساب بروتون فى المحلول. وليس هناك تفاعل ذات قيمة مع الماء وأن الاتزان الأيونى للماء ($OH + OH \xrightarrow{} H_3O^+ + OH$) غير موجود. لذلك محاليل هذه الأملاح كلوريـد الصوديـوم، كلوريـد البوتاسيوم، نـترات البوتاسيوم، تكون متعادلة.

Determination of degree of hydrolysis

تعيين درجة التحلل:

من المعلوم بأنه توجد علاقة تربط درجة التحليل والحياصل الأيوني للمياء، وثنابت التفكك للحمض الضعيف أو القاعدة الضعيفة للملم ويمكن تلخيص العلاقات كما يلي:

$$h = \sqrt{\frac{K_w}{K_B \times C}} \text{ (strong acid & weak base)}$$

$$h = \sqrt{\frac{K_w}{K_A C}} \text{ (weak acid & strong base)}$$

$$h = \sqrt{\frac{K_w}{K_A . K_B}} \text{ (weak acid & weak base)}$$

فلو أن كل من KB ، KA ، Kw معلومة فإنه يمكن حساب درجة التحلل. وأنه يجب أن نلاحظ درجة التحلل في حالة الملح للحمض الضعيف والقاعدة الضعيفة لا يعتمد على التركيز، وفي هذه الحالة قيمة (h) ليست صغيرة، والقيمية (l-h) لا يمكن أخذها مساوية للوحدة أو إهمالها. وأن العلاقة يمكن اعتبارها على هذه الصورة

$$\frac{h^2}{(1-h)^2} = \frac{K_w}{K_A.K_B}$$

لذا فإن هذه الطريقة الدقيقة لحساب درجة التحلل تستخدم في الشغل الحديث. مثال: أحسب النسبة المئوية لتحلل سيانيد الصوديوم في محلول عيارى $\frac{N}{80}$. علما

 10^{-14} بأن ثابت التفكك لسيانيد الصوديوم $1.3 imes ^{-5}$ و الحاصل الأيونى للماء

h =
$$\sqrt{\frac{K_w}{K_A C}}$$
 = $\sqrt{\frac{10^{-14} \times 80}{1.3 \times 10^{-9}}}$ = $\sqrt{6.15 \times 10^{-4}}$

 $^{\circ}$ درجة نسبة التحلل للملح هي ($^{\circ}$ 2.48)

مثال: أحسب ثابت التحلل ودرجة التحلل لكلوريد الأمونيوم في محلول تركيزه 0.01 مسولار علما بأن الحاصل الأيوني للماء = 10 10، ثابت التفكيك للقاعدة $K_{\rm B}=10^{-5}\times108$

h =
$$\sqrt{\frac{K}{K_BC}}$$
 = $\sqrt{\frac{10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5} \times 0.01}}$ = $\sqrt{5.5 \times 10^{-7}}$
= 7.4×10^{-4}

مثال: أحسب درجة التحلل لخلات الأمونيوم لو علم أن ثابت التفكك لهيدروكسيد الأمونيوم 1.8×10^{-5} . وحمض الخليك $1.8 \times 1.8 \times 10^{-5}$ ، والحاء = 10^{-14} من الملوم أن هذا الملح ضعيف الحمض والقاعدة

$$K_{H} = \sqrt{\frac{K_{w}}{K_{A}.K_{B}}} = \sqrt{\frac{10^{-14}}{1.8 \times 10^{-5} \times 1.8 \times 10^{-5}}} = \frac{h^{2}}{(1-h)^{2}}$$

$$(\frac{h}{(1-h)}) = \frac{10^{-2}}{1.8} = \frac{1}{180}$$

$$180 \text{ h} = 1-\text{h} \qquad \therefore h = \frac{1}{181} = 5.52 \times 10^{-3}$$

2- From conductivity measurements ' عياسات الإتصالية -2 لتميين درجة التحلل للملح بواسطة طريقة الإتصالية ، يوجد ثلاثة قياسات مختلفة لازمة للاتصالية وهي:

- -1 مكافئ الإتصالية λ للمحلول عند تخفيف معلوم (V).
- -2 مكافئ الإتصالية لحمض قوى أو قاعدة عند تخفيف مالا نهائي (λ_{∞}).

-3 مكافئ الإتصالية لمحلول ملح في وجود زيادة من حمض ضعيف أو قاعدة فلو أن λ هي قيمة القياسات للإتصالية لملول الملح عند الوصول الى حالة الاتزان بمعنى لايحدث تحلل لوجود زيادة من حمض أو قاعدة حرة ضعيفة تعنع التحلل للملح ويختزله الى الصفر تقريبا ونعتبر تحلل الملح الناتج عن حمض قوى وقاعدة ضعيفة

$$B^+ + H_2O \implies BOH + H^+$$

فإن مكافئ الإتصالية (λ) ناتج عن أيون الأيدروجين (λ) ، (λ) فقط، ومن اللاحظ أن (BOH) ضعيفة جدا وليس لها تأثير على الإتصالية. فلو أن (λ) هي درجة التحلل بأخذ واحد جرام مكافئ مذاب في حجم (λ) لذا وأن القيمة المتبقية هي (λ).

∴ Conductivity due to H^+ ions = $h \lambda_{\infty}$

Conductivity due to B^+ ions = $(1-\lambda) \lambda_v$

or
$$\lambda_{v} = (1 - h) \lambda_{v} + \lambda \lambda_{\infty}$$
or
$$h(\lambda_{\infty} - \lambda_{v}) = \lambda_{v} - \lambda_{v}$$

$$h = \frac{\lambda_{v} - \lambda_{v}}{\lambda_{v} - \lambda_{v}}$$

$$0$$

مثال: مكافئ الإتصالية لمحلول من هيدروكلوريد الأنيلين وجد 144 م عند درجة 25 م وتخفيف معلوم، وفي وجود زيادة من الأنيلين فإن قبعة الإتصالية وجدت 103.6 ولو أن سلا لحمض الهيدروكلوريك هي 383. إحسب قيمة التحلل.

$$\lambda_{\infty} = 383$$
, $\lambda_{\nu} = 144$ and $\lambda_{\nu^*} = 103.6$

وبالتطبيق في المعادلة

$$h = \frac{\lambda_0 - \lambda_v}{\lambda_m - \lambda_v} = \frac{144 - 103.6}{383 - 103.6} = 0.1445$$

إذا درجة التفكك 14.45 ٪

3- Farmer's distribution method

3- طريقة التوزيع لفارمر

هذه الطريقة تستخدم لتعيين درجة التحلل في حالة عندما يكون أحد مكونات الملح قاعدة ضعيفة أو حمض ضعيف يذوب في السائل وأنه لا يمتزج بالماء بينما الملح نفسه والمكون الآخر لا يذوب في هذا السائل. ولناخذ لهذه الحالة هيدروكلوريد الأنيلين. الأنيلين يعتبر الشق القاعدى الحر يذوب في البنزين بينما الملح المكون من الأنيلين وحمض الأيدروكلوريك لا يذوب في البنزين ولا يمتزج مع الماء مع أن الحمض يذوب في الماء.

ولتعيين درجة التحلل. يرج وزن معلوم مع الماء والبنزين ثم يعين وزن الإنيلين الموجود في سطح البنزين. بإمرار حمض الهيدروكلوريك الجاف ثم يوزن الملح المتكون (hydrochloride formed). الوزن في السطح المائي يمكن حسابه لو عرفت نسبه التوزيع. للأنيلين بين الماء والبنزين، وهذه تجربة منفصلة يمكن معرفتها من قانون التوزيع. ومن معرفة وزن الأنيلين في الوسط الماثي، فإنه يمكن حساب التحلل.

.. مجموع الأنيلين الحر = الأنيلين في البنزين + الأنيلين في الماء

وتركيز حمض الأيدروكلوريك الحر يأخذ نفس التركيز بالجرام سول/ لـتر، ويكـون تركيز الملم النير متحلل هو (التركيز الابتدائي-التركيز المتحلل)

Now - $K_H = \frac{\text{free acid x free base}}{\text{unhydrolysed salt}}$

وبمعرفة h ، K_H يمكن حسابها لأن

$$K_{H} = \frac{h^2}{(1-h)V}$$

مثال: وجد أن معامل التجزئة للأنيلين بين البنزين والماء هو 10.1 أحسب ثابت التحلل، ودرجة التحلل للملح (هيدروكلوريد الأنيلين)، 0.9969 جرام مول مل من ماء عندما رجت مع 60 مل من البنزين أعطبت 6.223×10^{-4} جرام مول للأنيلين هيدروكلوريد من 60 مل من البنزين (سطح البنزين).

0.0006223 gm mol. analine hydrochloride

= 0.0006223 gm mole aniline

هذه القيمة أعطيت من 50 مل من البنزين (سطح البنزين) هذه القيمة أعطيت من 50 مل من البنزين (سطح البنزين)
$$\frac{0.0006223 \times 1000}{50}$$

= 0.012440 gm mol aniline

Partition coefficient = 10.1

$$\frac{0.012446}{\text{Aniline/water}} = 10.1$$

Aniline in water =
$$\frac{0.012446}{10.1}$$
 = 0.001233 gm mol/litre

وبما ان التركيز الابتدائى للملح (هيدروكلوريد الانيلين) فكان 9.969×10^{-2} مول/لتر هذا الجزء من هذا اللح سيحدث له تحلل وكسر للأنيلين وينتقل إلى سطح البنزين $\frac{0.0006223 \times 60}{50}$

= 0.0007468 gm mol of aniline

.. Total free aniline = aniline in benzene + in water

= 0.0007488 + 0.001233

= 0.001979 gm mol.

حمض الايدروكلوريك الحر يأخذ أيضا نفس التركيز للملح وهو 0.01979 جرام مول concentration of unhydrolysed salt = initial conc. - hydro. Conc.

Now K_H =
$$\frac{\text{Free acid x free base}}{\text{unhydrolysed salt}} = \frac{0.001223 \times 0.001979}{0.09771}$$

= 2.48 x 10⁻⁵

ولحساب درجة التحلل سنأخذ هذه العلاقة مع اعتبار (h) صغيرة جدا $K_H = \frac{h^2}{(1-h)V} = \frac{h^2}{V} = h^2C$ $2.48 \times 10^{-5} = h^2 \times 0.09969$ 2.48×10^{-5}

$$h = \sqrt{\frac{2.48 \times 10^{-5}}{0.09969}}$$

= 0.01574

.: النسبة المنوية للتحلل 1.574٪

4- من درجة الانخفاض في نقطة التجمد:

4- From the depression of freezing point

يعتمد الانخفاض في نقطة التجمد على عدد الجزيئات الموجودة، فعند زيادة عدد الجزيئات الناتجة عن التأين أو التحلل، فإن درجة التجمد الظاهرية تصبح أكبر من القيمة المطلوبة.

(BA) ملح مكون من قاعدة ضميفة وحمض قوى، والاتزان المقترح هو:
$$B^+ + H_2O \implies BOH + H^+$$

بإهمال جزئ الماء ومن هذا نلاحظ أنه كلما استهلك جزئ من (B^+) . نجد تولد واحد أيون من (H^+) وجزئ من (BOH). ولو أن (h) قيمة درجة التحلل ولنبدأ بواحد جرام مول من الملح. وبعد التحلل فإن عدد الجزيئات بعد التحلل هي (h^+) . ولنعتبر (h^+) معامل فأنت هوف للحمض والملح. كما أن الجزيئات الغير متأينة للقاعدة الضعيفة لاتؤثر على الانخفاض وبالتالى:

$$\frac{\text{Observed depression}}{\text{Normal depression}} = (i + h)$$

وجدت هذه الطريقة تعطى نتائج عندما تكون عملية التحلل بكثرة بقدر كاف، ولهذا فإن قيمة (i+h) مختلفة تماما عن (i).

5- From hydrogen ion method

5- طريقة أيون الأيدروجين

يوجد علاقة بين تركيز أيون الأيدروجين ودرجة التفكك كما يلى:

H⁺ = hc strong acid, weak base

 $H^+ = \frac{K_w}{hc}$ weak acid, strong base

 $H = K_A x h$ weak acid, weak base

وعلى العموم فإن تركيز أيون الأيدروجين، ربما يمكن تعيينه بواسطة القوة الدافعة الكهربية (E.M.F) أو باستخدام أدله. (المعايرة المباشرة).

من المعلوم أن المحلول الاليكتروليتي القوي هو الذي يتأين كاملا في المحلول المائي . فمثلا لو وجد محلول تركيزه 0.1 مولار من كلوريد الصوديوم ، فإن المحلول يحتوي علي أيونات من الصوديوم تركيزها 0.1 مولار ، وبنفس التركيز من الكلوريد . وعلى المكس بالنسبة للمحاليل الاليكتروليتية الضعيفة . فإن تأينها ي المحلول ضعيف ولا يتأين كاملا في المحلول المائي ، وتوجد الجزيئات كما هي متزنة مع أيوناتها في المحلول المائي . ويمكن تمثيل ذلك كما يلى :

(11) الأحماض والقواعد _ تجلل الأملاح

ويكون ثابت الإتزان

$$K = \frac{(H_3O^+)(CH_3COO^-)}{(CH_3COOH)(H_2O)}$$

فمن المعلوم أنه في المحاليل المخففة جدا يلاحظ أن جزئ الماء يعتبر ثابت (ملاحظة عدد جزيئات الماء التي تدخل لتكوين مجموعة الهيدرونيوم H_3O^+ تقريبا 0.001 مول في اللتر لمحلول 0.1 مولن حمض الخليك) وهذا يعني أنه صغير جدا بالمقارنة مع عدد جزيئات الماء الموجودة والتي تعتبر 55.5 مول في اللتر وعليه فلاحظ :

$$\frac{(H_3O^+)(CH_3COO^-)}{(CH_3COOH)} = K (H_2O) K_4$$

$$\frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{CH}_3\text{COO}^-]}{[\text{CH}_3\text{COOH}]} = \text{Ka}$$

مثال : احسب ثابت الاتزان لمحلول من حمض الخليك تركيزه 0.1 مولار إذا كانت نسبة التأين 1.34 عند 25°م.

CH₃COOH CH₃COO⁻ + H⁺

$$1 - \alpha \qquad \alpha \qquad \alpha$$

$$(0.1 - 0.0134 \times 0.1) = 0.0134 \times 0.1 + 0.0134 \times 0.1$$

$$\frac{(0.0134)^{2}(0.1)^{2}}{(0.0987)} = 1.819 \times 10^{-5}$$

مثال : احسب تركيز الأيونات في محلول من 1 مولار من حمض الخليط إذا علم أن ثابت الاتزان هو $1.819 imes ^{5}$.

(11) الأحماض والقواعد _ تحلل الأملاح

$$K_a = \frac{\alpha^2}{(a - \alpha)} = 1.819 \times 10^{-5}$$

أي أن

$$\alpha^2 + \alpha (1.819 \times 10^{-5}) - 1.819 \times 10^{-5} = 0$$

وبأخذ المادلة التربيعية

$$X = -b \pm \sqrt{\frac{b^2 - 4aC}{2a}}$$

وبالتعويض نجد أن:

$$\alpha = 4.274 \times 10^{-3} = M$$

أي أن تركيز كل من الخلات والأيدروجين هو 4.274×10^{-3} سولار وعليه فإن تركيز الحمض غير المتفكك هو \pm

$$CH_3COOH = (1 - \alpha)(1 - 4.274 \times 10^{-3}) = 0.9957 M$$

ومن الملاحظ أن قيمة (α) يمكن أخذها مباشرة من المعادلة الآتية حيث أن نسبة التحلل ضعيفة جدا ويمكن اهمالها كما يلى :-

$$1.819 \times 10^{-5} = \frac{\alpha^2}{(a-\alpha)}$$

$$\alpha = 4.2649 \times 10^{-3} \text{ M}$$

وبالتالي يمكن إيجاد نسبة الحمض المتبقي بناءا علي قيمة (α) كما سبق شرحه .

مثال: احسب تركيز كل من الأيونات الموجودة في محلول مكون بواسيطة تخفيف من 0.1 مولار من HCl و 0.5 مولار من خلات الصوديوم في لتر واحد ..

الحلييين

عملية التأين

حيث عند إضافة محلول من (HCl) فإن قيمة مساوية من الخلات سوف تتحول الي

حمض .

(11) الأحماش والقواعد _ تحلل الأملاح

$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{[H^{+}][CH_{3}COO^{-}]}{[CH_{3}COOH]}$$
$$1.8 \times 10^{-5} = \frac{[H^{+}][0.4]}{[0.1]}$$
$$\therefore H^{+} = 4.5 \times 10^{-6} M$$

وهذه القيمة صغيرة جدا وبناءًا عليه فإن تركيز كل من الخلات والحمض علي التوالي هما 0.4 مولار ، 0.1 مولار .

المحاليل المنظمة

في بعض الأحيان وبالأخص في الكيمياء التحليلية يعزي الى ان يكون المحلول ثسابت الأس الأيدروجيني . وأيضا المطلوب وجود محلول ثابت الأس الأيدروجيني ويكون محضر جاهز للحصول عليه في أي وقت ، وفي بعض الأحيان تحضيرها أفضل من تحضيرها لوقت الحاجة حيث ان المحلول يمكن أن يكشف فيتصل بالهواء وتحدث عملية إذابة لثاني اكسيد الكربون فتزيد من قيمة الأس الأيدروجين ، أو تحدث عملية إذابة لبعض مكونات الإناء في المحلول وأيضا يحدث تغير في الأس الأيدروجيني ، والمحلول المنظم يعزي عليه ثبات مثل هذه المحاليل عند إضافة كمية صغيرة من حمض او قاعدة .

ويتكون المحلول المنظم أساسا على تركيز عسال نسبيا من حمض وقاعدته. مثلا حمض الخليك وخلات الصوديوم وكلاهما (1) مولار.

CH₃COOH
$$H^{+} + CH_{3}COO^{-}$$
1.0 M ? 1.0 M
$$K_{4} = \frac{[H^{+}][CH_{3}COO^{-}]}{[CH_{3}COOH]} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$K^{+} = 1.8 \times 10^{-5}$$
PH = log H⁺ \therefore pH = 4.74

وبالنسبة لـ [pK] للمحلول الاليكـتروليتي الضعيف يمكن إيجـاده بنفس الطريقة الماثلة للأس الأيدروجيني .

 $pK_a = -\log K_a$

ومن الملاحظ أن pKa = pH لمحلول حمضي ضعيف والـذي تركـيزه الأنيونـي هـو نفس تركيز الحمض غير التفكك .

ومعا سبق يمكن أن نسوق هذا التعريف المحلول المنظم هو المحلول الذي يجعل تركيز أيون الأيدروجين ثابت في المحلول.

مثال : احسب الأس الأيدروجيني عند إضافة 0.01 مولار من HCl الي واحد لتر من ACl ، أيضا حساب الأس الأيدروجيني عند إضافة 0.0 مولار من NaOH . إذا علم أن المحلول المنظم الأس الأيدروجيني pH = 4.744 وثابت التفكك لحمض الخليك pH = 4.744.

الحليب

من المعلوم عند إضافة كمية من HCl بتركيز معين الي المحلول فإنه سوف يغير او يحول كمية معاثلة من الخلات الى الحمض .

$$CH_3COOH$$
 $\stackrel{+-}{\longleftarrow}$ H^+ + $CH_3COO^ 1.0 \text{ M}$ 1.82×10^{-5} + 1.00 M
 1.01 ? 0.99 M

$$= \frac{[H^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]} = 1.82 \times 10^{-5}$$

وبالتعويض

$$= \frac{(H^+)\times(0.99)}{1.01} = 1.82\times10^{-5}$$

$$\therefore H^{+} = 1.856 \times 10^{-5}$$

$$\therefore pH = 4.731$$

$$\therefore$$
 pH = Changed = 4.7399 - 4.731 = 8.9 × 10⁻³

إذا التعبير في الأس الأيدروجيني بعد إضافة HCl هو $8.9 imes 10^{-3} imes 10^{-3}$

وبالنسبة لإضافة هيدروكسيد الصوديوم فيكون التغير كميسة من الحميض تتحبول الي خلات الصوديوم بمقدار التركيز المضاف .

إذا

$$1.82 \times 10^{-5} = \frac{(1.01) \times (H^+)}{0.99}$$

$$\therefore H^{+} = 1.78 \times 10^{-5}$$

$$\therefore pH = 4.749$$

أى أن عند إضافة هيدروكسيد الصوديوم سيرتفع الأس الأيدروجيني مسن 7 الي 11.749 وحدة أي تقريبا 12 .

ويمكن إيجاد قيمة pH من قيمة pOH

$$pOH = 14 - pH$$

 $pH = 14 - pOH$

مثال: احسب pOH لهذا الكون.

$$NH_3 + H_2O \iff H_4^+ + OH^-$$

1.0 1.0 ?

إذا

$$\frac{(H_4^+)(OH^-)}{(NH_3)} = 1.8 \times 10^{-5}$$

$$OH = 1.8 \times 10^{-5}$$

pOH = 9.26 , pH = 4.74

كما يمكن تحضير المحلول النظم لو أن نسبة معدل تركيز الاليكتروليت الضعيف الي تركيز الايون المشترك بنسبة (1:1). هذه التقنية يمكن أن تستخدم لتحضير محلول منظم لكل من pH أو pK_b ، pK_b ، pK_b ، pK_b ، pK_b ، pK_b . أنظر هذه المادلة السياقية

$$HA \stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow} H^{+} + A^{-}$$

$$\frac{[H^{+}][A^{-}]}{[HA]} = K_{\bullet}$$

وبأخذ لوغاريتم المادلة المتزنة

$$\log \frac{[H^+][A^-]}{[HA]} = \log K_{\bullet}$$

or
$$\log [H^{+}] + \log \left[\frac{A^{-}}{HA}\right] = \log K_{a}$$

وبضرب طرفي المادلة في سالب واحد

$$-\log [H^+] - \log K_{\bullet} + \log \left[\frac{A^-}{HA}\right]$$

$$pH = pKa + log log [H^+] + log \left[\frac{A^-}{HA}\right]$$

وعلى العموم فإن معدل المجموعات الأيونية إلى مجموعات الجزيئية سيكون تأثيره من 10/1 وحتى 1/10 . وهذا المدى في التركى مكافئ للمدى في الأس الأيدروجيني .

$$pH = pK_a + \log = [K + \log 10^{-1}]$$

$$= pK - 1$$
or
$$pH = pK_a + \log \frac{1}{10} = pK + 1$$

مثال : ماهو التركيز المطلوب لتحضير محلول منظم من حمض السيانيك والسيانات ليمطى أس أيدروجينى 3.5 . علما بأن ثابت التفكك للحمض $1.2 imes 10^{-4}$.

$$pH = 3.5$$
 $\therefore H^{+} = 3.162 \times 10^{-4} M.$

ومن المعادلة

HOCN
$$\Rightarrow$$
 H⁺ + OCH⁻
? 3.162 × 10⁻⁴ ?

1.2 × 10⁻⁴ = $\frac{3.162 \times (OCN^{-})}{(HOCN)}$
= $\frac{1.2 \times 10^{-4}}{3.162 \times 10^{-4}}$ = HOCH 0.3795

وهذا يعنى أي محلول له معدل نسبي 0.3795 سيعطي اس أيدروجيني 3.5 . وكما ذكر في هذا الباب يمكن أخذ هذه المادلة .

$$pH = pK_a + \log \frac{\text{salt}}{\text{acid}}$$

وهذه معادلة هيدروسون وهاسيل بالش

$$3.5 = 3.92 + \log \frac{\text{salt}}{\text{acid}}$$
$$\frac{\text{salt}}{\text{acid}} = 0.380$$

مثال : ماهو الأس الأيدروجيني لمحلول مكون من 100 مل من (HCl) تركيزه مثال : ماهو الأس الأنيلين تركيزه (0.2 M) بفرض أن المحلول الكلي 300 مل.

الحلـــــ

من القانون بالنسبة للحمض

$$Mole_{HCl} = \frac{ml \text{ of solution}}{1000 \text{ ml of solution}} \times mole \text{ of acid}$$

وبالنسبة لتركيز الأنيلين

$$Mole_{HCI} = \frac{200}{1000} \times 0.2 = 0.04 \text{ M}$$

إذا تركيز الأنيلين هيدروكلوريد بعد الإضافة في 300 مل.

Mole of aniline Hydrochloride =
$$\frac{1000}{300} \times 0.015 = 0.05 \text{ M}$$

Mole of aniline Hydrochloride =
$$\frac{1000}{300} \times 0.025 = 0.083$$
 M

ولهذا فإن التركيز في المحلول هو

$$C_6H_5NH_2 + H_2O \rightleftharpoons C_6H_5NH_3^* + OH^-$$

0.083 0.05 M

ومن قانون ثابت الإتزان

$$\frac{[C_6H_5NH_3^*][OH^-]}{[C_6H_5NH_2]} = 4.6 \times 10^{-10} = K$$

وبالتعويض

(11) الأحماض والقواعد .. تحلل الأملاح

$$\frac{[0.05][OH^{-}]}{[0.083]} = 4.6 \times 10^{-10} = K$$

$$\therefore [OH^{-}] = 1.856 \times 10^{-5}$$

$$pH = 14 - pOH = 14 - 9.117 = pH = 4.882 [H^{+}] = 1.3129 \times 10^{-5}$$

مثال : أحسب pH لمحلول منظم يحتوي 0.1 مول حمض خليط ، 0.1 مول من خلات البوتاسيوم باللتر ، حيث أن ثابت التفكك للحمض 1.84×1.84 .

باستخدام القانون

$$pH = pK_a + log \frac{salt}{acid}$$

$$pK_a = -log K^a = -(1.84 \times 10^{-5}) = 4.735$$

$$ext{permodel} 0.1 = 0.01 \text{ litage}$$

$$pH = 4.735 + log \frac{0.01}{0.1}$$

$$= 4.735 - 1$$

$$pH = 3.735 \qquad H^+ = 1.840 \times 10^{-4}$$

مثال : خليط من 50 مل من حمض الخليك 0.2 مولار مع 50 مل من خيلات الصوديوم 0.2 مولار . إحسب الأس الأيدروجيني لهذا المخلوط إذا علم أن ثابت التفكك 1.85×1.85

الحليي

المحلول الكلي
$$100 = 50 + 50$$
 مل المحلول الكلي $100/0.2$ ، وللملح $100/0.2$ مولار إذا تركيز الحمض $\frac{\text{salt}}{\text{acid}}$ = $\log 1.85 \times 10^{-5} + \log \frac{0.2/100}{0.2/100}$ = $\log 1.85 \times 10^{-5}$ pH = 4.7328

أسئلة

- 1- اشرح بالتفصيل مفهوم الأحماض والقواعد الحديثة.
- 2- بين كيف يمكن أن تقارن بين أحماض لويس وأحماض برونستد، مع الأمثلة.
- 3- أشرح أحماض وقواعد لويس، وما هي المركبات التي تتبع أحماض لويس وقواعد لويس من المركبات الآتيه مع إبداء السبب.

BF₃: NH₃, AlCl₃, Ag⁺¹, F⁻¹, SnCl₄

4- ماذا تعرف عن التحلل بالشرح. ثم اشتق العلاقة بين ثابت التحلل، ثابت التفكك كمكون الحمض والقاعدة لكل من:

أ- ملم لحمض ضميف وقاعدة قوية.

ب- ملم لحمض قوى وقاعدة ضعيفة.

ج- ملح لحمض وقاعدة ضعيفة.

 $K_h = Kw/K_A$: إشقق العلاقة الآنية –5

إحسب الأس الأيدروجينى pH لمحلول تركيزه 0.1 مولار من ملح كلوريد الألومنيوم $K_b = 1.8 \times 10^{-5}$, $K_w = 10^{-14}$

- 6- ماذا تعرف عن درجة التحلل، وثابت التحلل إوصف طريقتتين لتعيين كل منهما عمليا وحسابيا.
- 7- إشرح لماذا يكون محلول كبريتات النحاس حمضيا. وكلوريد الصوديوم متعادل، ثم بين بماذا تتنبأ عن محلول كلوريد الحديديك في الماء.
- 8- إحسب درجية التحليل لحيالات الأمونيوم إذا علم أن ثنابت التفكيك لهيدروكسيد الأمونيوم $1.8 imes ^{-5}$ ، والماء $^{-10}$.
 - $pH = \frac{1}{2} \log C + \frac{1}{2} Pk_w + \frac{1}{2} PK_A$ بين كيف يمكنك إشتقاق هذه العلاقة -9

البتاك المقاتي عَيَنِين

الانزان الكيمياني Chemical Equilibrium

في دراستنا لباب الديناميكا الحرارية نحن غالبا ما نشير الي الأنظمة وهي في حالة إتزان . ونحن نرى في أي نظام حدوث عمليات طبيعية أو كيميائية تلقائيا تؤدي الي تغير وتوصل النظام نفسه الي الحالة النهائية للإتزان . مشيرا علي عكسية المواد المتفاعلة للمواد الناتجة لحالة الاتزان . وهذه الخاصية تبين مقارنة بمين هدفين نقيضين . (a) الغرض حساب حالة الطاقة الأدنى للجزيئات . (b) الدفع بقوة تجاه أعلى إنتروبي او الجزيئات المتعاقبة والغرض من هذه الدراسة والشرح النظر في حالة الاتزان الثابتة وإيجاد علاقة كمية بين تركيزات مختلف المواد الداخلة في التفاعل والمواد الناتجسة من التفاعل تحت ظروف خاصة من الحرارة والضغط والتركيز عند مرحلة الموصول الي الاتزان . والمهم أيضا من هذه الدراسة تأثير مثل هذه الموامل (الظروف الخاصة) الضغط ، التركيز ، درجة الحرارة على نظام معين في حالة إتزان .

الاتزان الكيميائي والتفاعلات الانعكاسية

Reversible Reaction and Chemical Equilibria

لنتناول مناقشة التغير للحالة الطبيعية من الحالة السائلة الي الحالة البخارية وكذلك التغير للجلوكور من الحالة الصلبة الي الحالة المذابة . يكون من الشائع العام أن مثل هذه التغيرات إنمكاسية ولهذا يمكن كتابة المعادلات على هذه الصورة .

$$H_2O(t)$$
 $+$ $H_2O(g)$, $C_6H_{12}O_6(s)$ $+$ $C_6H_{12}O_6(dissolved)$

أى أن معدل التفاعل المكسي مساويا لمعدل التفاعل الأمامي هند الاتزان.

ولشرح التفاعلات الكيميائية . نعتبر تفاعل كيميائي يسير بتلقائية حتى نقطة الوصول الي الاتزان . ولو خلط حمض الخليك والايثانول بنسبة 1 : 1 مولار وتركا للتفاعل فإننا نحصل على التركيز عند الوصول الي الاتزان كما في المادلة .

الاتران الكيميائي $\left(\frac{1}{3}\right)$ (التركيز النهائي) $\left(\frac{1}{3}\right)$ $\left(\frac{2}{3}\right)$ (التركيز النهائي)

نلاحظ من التفاعل لا يحدث تغير في التركيز سواء للحمض والكحول عند تركيز قدره $\frac{1}{3}$ ، ويمكن للتفاعل أن يجري عكسيا بأخذ نسبة (1:1) من الاستر والماء عند الوصول الي الإتزان لايحدث تغير في تركيزها بعد تحلل $\frac{1}{3}$ التركيز ويتبقى $\frac{2}{3}$ التركيز علي هذا النحو. $CH_3COOC_2H_5 + H_2O$

(التركيز الابتدائي) (1) (1) (0) (0) (0)
$$\left(\frac{2}{3}\right)$$
 (التركيز النهائي) $\left(\frac{2}{3}\right)$ (التركيز النهائي)

ومثل هذه التفاعلات يقال عنها إنعكاسيا والسهم المزدوج يشير الي أن التفاعل يمكن أن يسير في اتجاهين .

ويمكن تمثيل ذلك عمليا . بأخذ حمض وكحول في دورق . فإننا نلاحظ أن التفاعل يسير في أول الأمر بمعدل سريع ، ويقل بمرور الزمن والتفاعل الانعكاسي ينزداد . وفي النهاية يصبح معدل التفاعلين الأمامي والانعكاسي يصبحان متساويان كمنا هو في الشكل (1) .

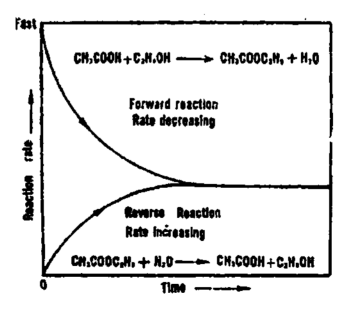


Fig. (1) reaction rate - 418 -

The nature of chemical equilibrium

طبيعة الإتزان الكيميائي

الشاهدة العملية تؤكد أن الاتزان الكيميائي يجب أن يشتمل علي العوامل الآتية :

- I يوجد أتزان ميكانيكية وحراري . لا يري خلال إنتقال النظام .
- 2 يظل تركيز المواد الداخلة في التفاعل الكيميائي ثابت عند درجة حرارة النظام .
 - 3 معدل التفاعل الأمامي يجب ان يكون مساويا لمدل التفاعل العكسي .
- 4 التفاعل المعاكس الحادث باستمرار وعوامل الإتزان تكون ثابتة بواسطة إتــزان
 ديناميكي .
- 5 تصل حالة النظام الي موضع الإتران او تقترب إما بالتفاعل الأمامي أو التفاعل
 العكسى .
 - 6 حالة الاتزان لا تعتمد على إيجاد حدوث التفاعل .
- 7 ثيرموديناميكا "يمتلك النظام أعلى ثباتية من ناحية الإنتروبي والأدنى في الطاقة عند
 الإتزان أي أن الإنتروبي والطاقة لا يتغيران مع الزمن تحت العوامل الخاصة!

 $(\Delta S)_{E,V} = 0 \text{ (maximum)}$

 $(\Delta G)_{T,P} = 0 \text{ (maximum)}$

8 - تحت مجموعة ظروف مناسبة من العوامل الأساسية من الحرارة ، الضغيط او وجبود عامل حفاز فإن النظام يتحرك تلقائيا للوصول الي حالة الاتزان مادام النظام ليس عند الاتزان .

Types of equilibrium

أنواع الإتزان

1 - اتزان كيميائي متجانس: يتم التفاعل في نظام متجانس الـتركيب إما غاز أو
 مائل او صلب فقط ويصل الي حالة الإتزان مثل

$$N_2O_4(g)$$
 \leftarrow 2 $NO_2(g)$ \leftarrow CH₃COOC₂H(ℓ) + H₂O(ℓ)

2 - اتزان كيميائي غير متجانس: وفيه يتم التفاعل في وجود عدة أصناف مختلفة

(صلب + سائل) ، (غاز + سائل) ويصل الي حالة الاتزان مثال ذلك :

$$C(s) + O_2(g) \leftarrow CO_2(g)$$

$$C(s) + H_2O(\ell)$$
 $H_2(g) + CO(g)$

(12) الانزان الكيميائي

The law of mass action

قانون فعل الكتلة:

أدت حالة الاتزان للتفاعل الكيميائي عند ثبوت درجة الحرارة الي أول قانون تقريبي والذي عرف فيما بعد بقانون فعل الكتلة وقد اكتشف بواسطة (C.M.Guldberg and P.Waage-1854). وطبقا لهذا القانون الذي ينص "معدل التفاعل الكيميائي يتناسب مع الكتلة النشطة للمواد المتفاعلة". والقانون المام لقانون فعل الكتلة " يتناسب معدل التفاعل الكيميائي للتركيز المولاري لكل المواد الداخلة في التفاعل الظاهرة في المعادلة القياسية".

Equilibrium constant

ثابت الاتزان

نفترض التفاعل الافتراضي الآتي : ينترض التفاعل الافتراضي الآتي
$$\ell L + mM$$
 -1

حيث كل من (A, B) جزيئات أو أبونات المواد المتفاعلة ، (A, B) جزيئات أو أبونات المواد الناتجة) والرموز (a, b, ℓ, m) معامل عدد مرات الجزيئات المتفاعلة والناتجة في المعادلة الكيميائية إذا معدل التفاعل الابتدائي :

$$rate_f \propto$$
 C_A^a \times C_B^b or $rate_f \propto = k_1$ C_A^a \times C_B^b -2 وبالثل التفاعل العكس

$$rate_{f} \propto C_{L}^{\ell} \times C_{M}^{m}$$
or
$$rate_{f} \propto = k_{1} C_{L}^{\ell} \times C_{M}^{m}$$
-3

وثابت التناسب (k1, k2) هما معدل الثابت النوعي للتفاعل الامامي والتفاعل الانعكاسي علي التوالي ، وقيم ثابت المدل النوعي . تعتمد على طبيعة المواد الكيميائية لكل تفاعل كيميائي وعند كل درجة حرارة لكل تفاعل وعندما يكون معدل التفاعل الامامي عندما يكون مساويا لمدل التفاعل الانعكاسي على النحو التالي :

$$\frac{[C_L^t][C_M^m]}{[C_A^a][C_B^b]} = \frac{k_1}{k_2} = K_c \text{ (constant T)}$$
 -5

حيث (K_c) يعرف بثابت الاتزان ، ويعبر عنه بالتركيز المولاري ، وهو معيز ثابت لاي تفاعل . وهذه القيمة تتغير مع درجة الحيرارة والمعادلة (5) هي المعادلة الرياضية لقانون الاتزان الكيميائي فلو حدث تغيير في تركيز الميواد المتفاعلة بإضافة أو سحب أي مادة ، سيتغير الاتجاه لان مول التفاعل الامامي والانعاكسي تغير وأخيرا يحدث اتزان جديد . ولو أضفنا تركيزات جديدة في حالة الاتزان للتفاعل فان التفاعل يسير حتى الوصول الي الاتزان مرة اخري وأخيرا فإن (K_c) في كلا الحالتين متساويين والقيمة تظل ثابتة .

وعلى العموم لو حدث تنير في تركيز كل من المواد المتفاعلة أو المواد الناتجة بإضافة أو سحب أي مادة من كلا طرفي التفاعل فإن ثابت الاتزان يكيف نفسه للوصول الي اتزان جديد والي وضع جديد ، ومن حساب تركيز المواد الداخلة في التفاعل أو الناتجة منه لحساب ثابت الاتزان (K_c) وفي كل حالة ثابتة وتظل ثابتة .

والمادلة (5) تؤكد حقيقة يمكن تطبيقها على المحاليل الميثالية ولا يمكن تطبيقها على المحاليل النير مثالية . ففي المحال الغير ميثالية ، التفاعل الكيميائي يعتمد على التركيز النشط أو المؤثر ونعنى بالتركيز المولاري والتركيز المؤثر يعرف بالنشاطية ، ويعبر بثابت الاتزان طبقا للنشاطية كما يلى :

$$K_c = \frac{[a_L^\ell][a_M^m]}{[a_A^A][a_B^b]}$$

وثابت الاتزان في الأنظمة الغازية علي هذا الشكل بإدخال الضغط بدلا من التركيز في حالة المحاليل.

$$K_P = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[P_L^{\prime}][P_M^m]}{[P_A^{\prime}][P_B^b]}$$

ثابت الاتزان كمؤشر لاتجاه التفاعل:

Equilibrium Constant as a pointer of the direction of the reaction.

ببساطة شديدة سوف نتناول بعض الواضع العامة لاتجاه التفاعل ويطبق علي جميع الأنظمة .

1 - لو أن تركيز المواد تكون على هذا الشكل من القانون

$$\frac{[C_L^{\prime}][C_M^m]}{[C_A^{\prime}][C_B^{\prime}]} = K_c$$

عند ثبوت درجة الحرارة فان النظام يكون في حالة الاتزان

2 - لو ان التركيزات مع ثابت الاتزان على هذا الشكل

$$\frac{[C_L^7][C_M^m]}{[C_A^*][C_B^b]} < K_c$$

فان المقام في هذه الحالة اكبر من البسط يكون التفاعل في مثل هذه الحالة يسمير من اليسار الى اليمين.

3 - وبالعكس لو أن

$$\frac{[C_L^\ell][C_M^m]}{[C_A^*][C_B^k]} > K_c$$

فإننا أيضا نلاحظ أن حاصل ضرب تركيز المواد الناتجة أكبر من حاصل ضرب تركيز المواد المتفاعل والتفاعل يسير من اليمين الى اليسار.

الاشتقاق الكيناتيكي لقانون الاتزان الكيميائي Kinetic derivation of the law of chemical equilibrium

لكى نشتق قانون الاتران الكيميائي من الإعتبارات الكيناتيكية نكتب المادلة الكيميائية الاتية:

$$A + B \rightleftharpoons L + M$$

حيث يعتمد ممدل التفاعل للمادة (A) مع المادة (B) على عدد الضربات بين جزيئات أو أيونات كل من (A, B) . فنفترض ان واحد جزئ فقط من المادة (A) والمادة $1 = 1 \times 1$ في واحد لتر من المحلول ، فإن فرصة الضربات عند أي لحظة تكون (B)ولو أن جزئ من (B) مع جزيئيين من A فإن عدد الضربات تكون $1 \times 2 = 1$ وهكذا على التوالي عدديا . وعموما لو أن (A) لتركيز (B) و (B) لتركيز (b) فإن فرصة الضربات ، (B) مع (A) بإذا عدد الضربات يتناسب مع حاصل ضرب أو ارتباط (A) مع (B) ، وعلى هذا يكون معدل التفاعل الأمامي للمركب A و B هو :

$$rate_f \propto [A] \, [B], \qquad rate_f = k_1 \, [A] \, [B]$$
 ويكون معدل التفاعل عكسيا

$$rate_r \propto [L] [M], \qquad rate_r = k_2 [L] [M]$$

للتفاعل:

$$A + B \xrightarrow{k_1} L + M$$
 k_2
 k_3
 k_4
 k_4
 k_5
 k_6
 k_7
 k_7
 k_8
 k_9
 فإن

$$K_c = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[L][M]}{[A][B]}$$
 -6

هذه المادلة (6) التعبير الرياضي لمادلة الاتزان الكيميائي وبالمثل تكون:

aA + bB
$$\frac{k_1}{k_2}$$
 $\ell L + mM$

$$K_c = \frac{k_1}{k_2} = \frac{[C_L^{\ell}][C_M^m]}{[C_A^a][C_B^b]}$$

الاشتقاق الثير موديناميكي لقانون ثابت الاتزان Thermodynamic derivation of the law of chemical equilibrium

لاحظنا المادلات السابقة [Ke] ثابت الاتزان للمحاليل. وبالنسبة للغازات اليثالية عند أي درجة حرارة T . فإن المادلة

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln \frac{[P_L^{\ell}][P_M^m]}{[P_A^{\bullet}][P_B^{\bullet}]} -7$$

والمعيار للإتزان عند $\Delta G = \Delta$ عند ثبوت درجة الحرارة والضغط فإن المعادلة تختصر الي

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln \frac{[P_L^{\ell}][P_M^m]}{[P_A^{\bullet}][P_B^b]}$$

أى ان "ΔG" الطاقة الحرة القياسية للتفاعل عند درجة حسرارة معينـة " ، وحيث Ke ثابت الاتزان بدلالة الضغط إذا:

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{P}$$

 ΔG° , K_{P} حيث المادلة لحساب فإن المادلة (7)

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln \frac{[P_L^{\prime}][P_M^m]}{[P_A^{\bullet}][P_B^{\bullet}]}$$

تكون على هذه الصورة

$$-\Delta G = RT \ln K_P - RT \ln \frac{[P_L^{\ell}][P_M^m]}{[P_A^{\epsilon}][P_B^b]}$$

وتعرف المعادلة الأخيرة بمعادلة فانت هوف الأيزوثيرمالية (Vant Hoff isotherm)

: أحسب التغير في الطاقة الحرة القياسية
$$\Delta G^{\circ}$$
 للتفاعل $H_{2}+I_{2} \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} 2HI$

عند درجات حرارة 44.00°م ، 500°م وحيث ان 50.62 = 41.00, K₄₄₃ = 50.62. الحلــــــ

وبالتعويض في المعادلة

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_P = -8.31 \times 716 \times 2.303 \log 50.62$$

= $= -8.31 \times 773 \times 2.303 \log 50.62$
= 23.365 KJ at 443°C, -23.870 KJ at 500°C.

لو أن الواد التفاعلة (A, B) وناتج التفاعل (L, M) باعتبار ان هذا التفاعل للفازات الميثالية فان نشاطية كل مادة تتناسب مع ضغطها الجنزئ وتركيزها الولاري ، وبالنسبة للأنظمة الميثالية فإنه يمكن كتابة المادلة علي هذه الصورة .

$$K_{P} = \frac{[P_{L}^{\ell}][P_{M}^{m}]}{[P_{A}^{a}][P_{B}^{b}]} -8$$

$$K_{c} = \frac{[C_{L}^{\ell}][C_{M}^{m}]}{[C_{A}^{a}][C_{B}^{b}]} -9$$

وحيث C, P رموز خاصة تعبر عن الضغط الجزئي والتركيز المولاري علي التوالي عند الإتزان والعلاقة البسيطة بين Kc, Kp يمكن إيجادها بسهولة علي هذا النحو:

الضغط الجزئي P_i لأي مخلوط من غازات عند درجة حرارة T والحجم الكلي (V). ويكون عدد المولات (n_i) لأي غاز يعطي بهذا التعبير .

(12) الاتزان الكيمياني

$$P_i\,V=n_i\,RT$$
 , $P_i=rac{n_i}{V}\,RT$, $C_i=rac{n_i}{V}$ (التركيز المِرلاري).

والآن إتزان الضغط الجزئي في المعادلة (8) تستبدل بالقيمة CiRT فأننا نحصل على

$$\begin{split} K_P &= \frac{[C_L^{\ell}][C_M^m]}{[C_A^a][C_B^b]} \times \frac{RT^{(\ell+m)}}{RT^{(a+b)}} = K_cRT^{(\ell+m)-(a+b)} \\ &= K_c(RT)^{\Delta n} \end{split}$$

حيث (Δn) التغير في عدد المولات المتفاعلة والمواد الناتجة :

مثال : إحسب (K_c) للتفاعل العكسي $2NH_3$ عند N_2 + $3H_2$ عند N_3 عند N_2 + N_3 عند N_2 + N_3 عند N_4 الضغط الجزئي يساوي N_4 N_5 عند ضغط منخفض بفرض ان التفاعل يسلك مسلكا مثاليا .

الحلـــــ

$$K_c = ?$$
, $KP = 1.44 \times 10^{-5}$, $R = 0.082 \text{ lit-atm deg}^{-1} \text{ mol}^{-1}$
 $\Delta n = 2 - 4 = -2$, $T = 273 + 500 = 773 \text{ k}$

وبالتعويض في المعادلة

$$1.44 \times 10^{-5} = K_c (0.082 \times 733)^{-2}$$

$$\therefore K_c = \frac{1.44 \times 10^{-5}}{(0.082 \times 773)^{-2}} = 5785.61 \times 10^{-5}$$

مثال : يتكون SO3 طبقا للمعادلة الآتية

$$2SO_2 + O_2 \stackrel{\longleftarrow}{\longleftarrow} 2SO_3$$

بعرور مخلوط من الهواء وثاني أكسيد الكبريت باستخدام عنامل حفاز عند درجة حرارة $\frac{1}{5}$ انهواء الجناف . والمخلوط الابتدائي المتكون من SO_2 والأكسجين 1 مول .

. أحسب الطاقة الحرة القياسية ° ΔG للتفاعل عند 600 م .

لتحول الى ثالث أكسيد الكبريت . حيث $\frac{2}{3}$ لله أن المخلوط المتكبون $\frac{2}{3}$ المسيد الكبريت . للتحول الى ثالث أكسيد الكبريت . حيث $\mathrm{Kp}=100~\mathrm{atm}^{-1}$

(12) الاتران الكيميائي

$$\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_P = -2.303 RT \log K_P$$

بالتعويض في المادلة

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times 873 \log 100 = 33.431 \text{ KJ}.$$

2 - The equilibrium constant is given by:

$$K_{P} \ = \frac{P_{SO_{1}}^{2}}{P_{SO_{2}}^{2} \times P_{SO_{3}}^{2}} = \frac{n_{SO_{3}}^{2}}{n_{SO_{3}}^{2} \times n_{SO_{4}}^{2}} \left(\frac{P}{N}\right)^{\Delta n}$$

والتركيز الإتزاني
$$2SO_2 + O_2$$
 \longrightarrow $2SO_3$ $\frac{1}{3} + \frac{2}{3}$ \longrightarrow 0 \longrightarrow

 N_2 in air is 80%; therefore $n_{N_2} = 4$

 $N = n_{SO_3} + n_{O_2} + n_{SO_3}$ at equilibrium

$$\frac{1}{3} + \frac{2}{3} + \frac{4}{3} + 4 = \frac{19}{3}$$
, $\Delta n = 2 - 3 = -1$

وبالتعويض في المادلة

$$K_P = K_n \left(\frac{P}{N}\right)^{\Delta n}$$

$$K_P = \frac{\left(\frac{4}{3}\right)^2 \left(\frac{19}{3}\right)}{\left(\frac{1}{3}\right)^2 \left(\frac{2}{3}\right) (10)} = 15.2 \text{ atm}^2$$

مثال: للتفاعل التالى:

$$N_2O_4(g) \rightleftharpoons 2NO_2(g)$$

كان تركيز المواد الموجودة عند حالة الاتزان كالتالى:

 $N_2O_4(g) = 4.2 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$

 $NO_2(g) = 1.41 \times 10^{-2} \text{ mol/l}$

فما هو ثابت الاتزان لهذا التفاعل K_e .

$$K = \frac{[NO_2]^2}{[N_2O_4]} = \frac{[1.4 \times 10^{-2}]^2}{[4.2 \times 10^{-2}]} = 4.66 \times 10^{-3} \text{ mol/i}$$

مثال : 0.00 مول من 0.00 في واحد لتر عند 0.00 . وعند حالة الإتران 0.00 . احسب قيمة ثابت الإتران عند هذه الدرجة 0.00 . احسب 0.00 0.00 0.00 احسب 0.00 0.00 0.00

التركيزات كانت كالتالى عند حالة التفكك

[ONCl] =
$$1.0 - 0.09 = 0.91$$
 mol/l
NO = 0.09 mole
Cl₂ = $0.09/2 = 0.045$ mol/l

$$\therefore K_c = \frac{[NO]^2[Cl_2]}{[ONCl]^2} = \frac{[0.09]^2[0.045]}{[0.91]^2} = 4.4 \times 10^{-4} \text{ mol/l}.$$

تطبيقات ثبات الاتزان Application of the equilibrium expression

1 - الاتزان المتجانس في أنظمة السوائل

عند تفاعل (a) مول من الحميض ، (b) مول من الكحول ، لينتج (x) مول من الإستر والماء في حجم كلى . عند الاتزان .

(التركيز الابتدائي) A B O O
$$\frac{(a-x)}{V}$$
 $\frac{x}{V}$ والتركيز الإبتدائي)

بالتعويض في المعادلة:

$$K_{c} = \frac{\left(\frac{x}{v}\right)\left(\frac{x}{v}\right)}{\left(\frac{a-x}{v}\right)\left(\frac{b-x}{v}\right)} = \frac{x^{2}}{(a-x)(b-x)}$$
-11

نلاحظ أن الحجم في طرفي المعادلة غير موجود وبالتالي فإن(٨٥) لايمتمد على الحجم.

مثال: في التفاعل السابق وجد أن

CH₃COOH + C₂H₅OH
$$\leftarrow$$
 CH₃COOC₂H₅ + H₂O
1 1 2 2 2

وبالتعويض

$$K_c = \frac{[2][2]}{[1][1]} = 4$$

(12) الاتزان الكيمياني

مثال: 2 مول من حمض الخليك مع واحد مول من الكحول تنتج 3 مول من الاستر، 4 مول من الماء في أنبوبة مغلقة عند درجة 100 °م. 1 - وجد إتجاه سريان التفاعل ، 2 - أحسب عدد المولات اللازمة لسريان التفاعل تجاه تكوين الإستر .

$$K_c = \frac{\text{[ester][water]}}{\text{[acid][alcohol]}} = \frac{3 \times 4}{2 \times 1} = 6.0$$

إذا قيمة (Kc) الكلية (6) وبالتال البسط يجب ان ينقص والمقام يجب ان يزيد لغاية (K_c) تصل الى حالة الاتزان أي أن التفاعل يسير عكس اتجاه تكوين الإستر . (أي يتحلل الإستر).

2 - لو أن (x) عدد مولات الحمض والكحول . إذا تركيز كل مادة داخلة في التفاعل عند الاتزان سوف تمثل بهذه العلاقة . بمعنى (x) تضاف من تحليل الاستر الي عدد المولات لكل من الحمض والكحول.

CH₃COOH + C₂H₅OH
$$\leftarrow$$
 CH₃COOC₂H₅ + H₂O (2 + x) (1 + x) (3 - x) (4 - x)

وبالتعويض

$$\frac{[3-x][4-x]}{[2+x][1+x]} = 4.0$$

بالتعويض في المعادلة التربيعية
$$x = -b \pm \sqrt{\frac{b^2 - 4a~C}{2a}}$$

لتعطى 4.5 - = x أو 0.20 + إذا القيمة السالبة لا تدخيل ولا تطبق ولهذا عبدد المولات لكل مادة موجودة عند الإتزان.

CH₃COOH + C₂H₅OH
$$\leftarrow$$
 CH₃COOC₂H₅ + H₂O
2.2 1.2 2.8 3.8

مثال: للتفاعل:

$$O_2(g) + 2SO_2(g)$$
 = 2SO₃(g)

 $\mathsf{SO}_2(\mathsf{g})$ عند درجة حرارة $\mathsf{SO}_2(\mathsf{g})$. كانت K_G هي Mol/l . فلو أن تركيز كانت 0.05 mol ، والاكسوجين 0.03 mol وثنالث أكسيد الكبريت . كنانت 0.125 mol في واحد لتر عند الدرجة السابقة فما هو اتجاه هذا التفاعل ؟

$$Q = \frac{[SO_3]^2}{[O_2][SO_2]^2} = \frac{(0.125)^2}{(0.05)^2(0.03)} = 208 \text{ mol/l}$$

إذا من الملاحظ أن قيمة (Q) هي 208 mol/l اكبر من ،K إذا التفاعل يسير من اليسار الى اليمين .

مثال: للتناعل التزن:

$$H_2(g) + I_2(g)$$
 \longrightarrow $2HI(g)$

كانت قيمة (K₀) 54.5 عند C • 425°C . وقد أخذ HI في واحد لتر ثم سمح له للوصول له الي حالة الاتزان. فما هو تركيز الأيدروجين واليود عند الإتزان ؟ إذا علم أن تركين HI مبر ا/0.5 mol .

من اللاحظ ان $x=H_2=I_2$, HI=0.5M , $x=H_2=I_2$ من اللاحظ ان $K_c = \frac{(HI)^2}{(H_a)(I)^2} = \frac{(0.5)^2}{v^2} = 54.5$

 $x^2 = 0.00456 \text{ m}^2/l^2$

 $x = 0.068 \text{ mol/l} = H_2 = I_2$

$$H_2(g) + CO_2(g)$$
 : ثابت الاتزان للتفاعل التالي $H_2O(g) + CO(g)$

هو : 0.771 عند 750°C . إذا علم أن 0.01 سول سن (H₂) و CO₂ . خلط في واحد لتر. فما هو تركيز المواد الموجودة عند حالة الاتزان.

$$H_2 + CO_2$$
 عند الحالة الابتدائية $H_2O + CO$ عند الحالة الابتدائية $-$ - -

ومن معادلة ثابت الاتزان والتعويف

$$K_c = \frac{(x)(x)}{(0.01-x)(0.01-x)} = 0.771$$

ولو استخرجنا الجذور التربيعية لكلا الطرفين:

$$=\frac{x}{(0.01-x)}=0.878$$

(12) الاتزان الكيميائي

نجد أن قيمة (x)

$$x = 0.00468$$
 , $H_2 = CO_2 = 0.01 - 0.00468$
= 0.0053 mol/l

 H_2O , CO = 0.00468

الاتزان المتجانس الفازي في الوسط الفازي

Homogeneous equilibrium in gaseous - phase

تفاعل الغازات المتجانس يمكن أن يكون في حالتين . في الحالة الأولى للتفاعل الفاز وهو عدم تغير في عدد المولات خلال عمليات التفاعل ومن أمثلته .

$$2HI \longrightarrow H_2 + I_2$$

$${}^{1}\!\!/_{2} N_2 + NO_2 \longrightarrow 2NO$$

والنوع الثاني من هذه التفاعلات وجود تغير في عدد المولات الكلية خالال التغير الكيميائي ومن أمثلته .

$$\begin{array}{cccc} PCl_5 & \Longrightarrow & PCl_3 + Cl_2 \\ N_2O_4 & \Longrightarrow & PCl_3 + Cl_2 \\ N_2 + 3H_2 & \Longrightarrow & 2NH_3 \end{array}$$

Effect of pressure at equilibrium

تأثير الضغط على الإتزان

المادلة (6,11) تشير الي عدم ظهور الحجم في المعادلة وبالتسائي فيان (K_c) – ثسابت الاتزان لا يعتمد علي الحجم ، ولو استبدلنا الضغط الجسزئ للمكونات بدلا من الحجم للسوائل أو التركيز فتكون المعادلة .

$$\frac{P_{H_1} \times P_{l_2}}{P^2 HI} = K_P$$

فلو أزيد الضغط الكلي على النظام عدة مرات فإن الضغط الجزئ سوف يزداد بنفس النسية إذا:

$$\frac{\binom{n}{P_{H_1}} \times \binom{n}{P_{I_1}}}{\binom{n^2}{P^2 H I}} = K_P$$

نلاحظ أن المادلة (12) تشبه المادلة (13) نجد أن (n) يمكن حذفها من كلا الطرفين وبالتالي فإن الإتزان لا يعتمد على الضغط إذا $K_P = K_C$.

(12) الاتزان الكيميائي

مثال : مخلوط من الأيدروجين تركيزه 0.56×0.5 مول ، $0.06 \times 10^2 \times 0.0$ مول مسن اليود سخنا حتي 426 م حتي وصلا الي الاتزان . كم عددا من يوديد الأيدروجين كون عند الاتزان علما بأن :

$$K_c = 48.38$$
 at 426°C (التركيز الابتدائي) 56.0 6.0 0.0 H_2 + I_2 \longrightarrow $2HI$ $(التركيز النهائي) $56-x$ $6-x$ $2x$$

بالتعويض في المادلة

$$\frac{4X^2}{(a-x)(b-x)} = K_c$$

$$\frac{4X^2}{(56-x)(6.0-x)} = 48.38$$

 $22.19 X^2 - 1499.78 X + 8127.87 = 0$

بالتمويض في المادلة التربيعية $x = -b \pm \sqrt{\frac{b^2 - 4a~C}{2~a}} = K_c$

$$x = \frac{1499.7 \pm \sqrt{(1499.78)^2 - 4(22.19)(8127.84)}}{44.38}$$

x = 61.6 or 5.9 Now $2 x = C_{HI} = 132.2$ or 11.8 mole.

القيمة الأولى غير صحيحة حيث أن العدد اكبر من القيمة الابتدائية للتركيز وبالتالي فإن القيمة الثانية (11.8 مول) ليوديد الأيدروجين هو الثابت عند حالة الاتزان .

مثال: 2 مول من الأيدروجين، 2 مول من اليود وضعا في واحد لـ تر عند درجـ قدرارة 48.7 °م. أوجد تركيز كل مادة عند الاتزان علما بأن 48.9 = م K.

(12) الاتزان الكيميالي

$$2-x$$
 $2-x$ $2-x$

مثال: التفاعل التالي

$$2SO_3(g)$$
 $2SO_2(g) + O_2(g)$

كان ثابت الاتزان هو 0.0271 مول عند 1100K فما قيمة (Kp) عند هذه الدرجة.

الحلـــــ

من الملاحظ أن عدد المولات المتغيرة هي :

$$\Delta n = n_{products} - n_{reactant} = 3 - 2 = +1$$

ومن العلاقة

$$K_P = K_c RT^{\Delta n} = 0.0271 \text{ mol/l } (0.082 \text{ l. atm/k.mol})$$

(1100 k) = 2.45 atm

مثال : ماهو ثبابت الاتزان $_{\circ}$ ، إذا كبان $_{\circ}$ هي $_{\circ}^{-1.5}$ atm عند 1.5 \times 10 مأول : ماهو ثبابت الاتزان $_{\circ}$ ، إذا كبان $_{\circ}$ هي 500 كان التفاعل التالى :

$$N_{2}(g) + 3H_{2}(g)$$
 2NH₃(g)
$$\Delta n = 2 - 4 = -2$$

ومن العلاقة

$$K_P = K_c RT^{\Delta n} = 1.5 \times 10^{-5} = K_c (0.0821) (773)^{-2}$$

 $\therefore K_c = 1.5 \times 10^{-5} \text{ atm}^{-2} \times 4.03 \times 10^3 L^2 \text{ atm}^2/\text{mol}^2$

(12) الاتزان الكيميائي

 $= 6.04 \times 10^{-2} \ell^2/\text{mol}$

مثال : إذا علم أن K_P هي 167.5 عند $C(s) + CO_2 \longrightarrow 2CO(g)$

فعا هو الضغط الجزئي لأول اكسيد الكربون عند حالة الاتزان . بينما الضغط الجزئي لثاني اكسيد الكربون هو 0.1 ضغط جو .

 $K_{P} = \frac{P_{[CO]^{2}}^{2}}{P_{[CO_{2}]}} = 16.5 \text{ atm}$ $167.5 = \frac{P_{[CO]^{2}}}{0.1 \text{ atm}} \therefore P_{[CO]^{2}} = 16.8 \text{ atm}^{2}$ $\therefore P_{[CO]} = 4.10 \text{ atm}$

تفاعل متزن مع تغير في عدد المولات

Reaction with change in the number of mole

1 - تكسير رابع اكسيد النيتروجين . يتكسر رابع اكسيد النيتروجين الي ثاني
 اكسيد النيتروجين بهذا الشكل :

$$N_2O_4$$
 \rightleftharpoons $2NO_2$

 $K_P = \frac{P_{NO_1}^4}{P_{N_2O_1}}$: ثابت الاتزان (KP) بدلالة الضغط الجزئ يعطي بالعلاقة الآتية : ثابت الاتزان (KP)

 $N = n_{N_2O_4} + n_{NO_2}$ المجموع الكلى للمولات

الضغط الجزئ لكل المواد المتفاعلة والمواد الناتجة

$$P_{N_2O_4} = \frac{n_{N_2O_2}}{N} P$$
 and $P_{NO_2} = \frac{n_{NO_2}}{N} P$

وطبقا لقانون دالتون للضغوط الجزيئية حيث (P) الضغط الكلى:

$$K_{P} = \frac{\left(\frac{n_{NO_{2}}}{N}\right)^{2} P^{2}}{\left(\frac{n_{N_{2}O_{4}}}{N}\right) P} = \frac{n_{NO_{2}}^{2}}{n_{N_{2}O_{4}}} \left(\frac{P}{N}\right)$$
-14

عند ثبوت درجة الحرارة

يلاحظ من العادلة رقم (14) أن الضغط الكلى ظاهر في المعادلة . فلو أن الضغط أزيد . فإننا نلاحظ نقص في n_{NO_3} وبالتالي تزداد قيمة $n_{N_3O_4}$ لتناسب ولتظل n_{NO_3} ثابتة .

(lpha) ، نفترض أن النظام يحتوي على واحد مول من N_2O_4 في واحد لـتر الكسر الجزئ هي قيمة الجزء المتفكك الي NO2 عند الاتزان . طبقا للمعادلة .

$$1$$
 (التركيز الابتدائي) 1 N_2O_4 $=$ $2NO_2$ $2NO_2$ (التركيز النهائي) $1-\alpha$ 2α $=$ $1-\alpha+2$ $\alpha=1+\alpha$ (التركيز النهائي) عدد المولات عند الاتزان $1-\alpha+2$ $\alpha=1+\alpha$ المحول وبحساب الضغط الجزئ لكل الجزيئات في المحول $P_{N_2O_4}=\left(\frac{1-\alpha}{1+\alpha}\right)P$, $P_{NO_2}=\left(\frac{2\alpha}{1+\alpha}\right)P$

$$K_{P} = \frac{\left(\frac{2\alpha}{1+\alpha}\right)^{2} P^{2}}{\left(\frac{1-\alpha}{1+\alpha}\right) P} = \frac{4\alpha^{2} P}{\left(1-\alpha\right)^{2}}$$
-15

مثال : إحسب قيمة التكسير الجزئي لمركب N2O4 عند درجة حرارة 46°م وضغط $K_{P} = 0.664$ ، كلى 5 جو . بغوض أن الغاز ميثالي

$$K_{P} = \frac{4\alpha^{2}P}{1-\alpha^{2}}$$

$$K_P = \frac{1-\alpha^2}{1-\alpha^2}$$
 يمكن كتابة هذه المادلة علي هذه الصورة $\alpha = \sqrt{\frac{K_P}{4P + K_P}}$ -16 $K_P = 0.664$, $P = 5$ atm $\therefore \alpha = \sqrt{\frac{0.664}{4 \times 5 + 0.664}} = 0.179 = 17.9\%$

ومن أمثلته خامس كلوريد الفوسفور . عند درجة حرارة 200م .

(12) الانزان الكيميالي

$$ext{PCl}_5 \longrightarrow ext{PCl}_3 + ext{Cl}_2$$
 $ext{O}$ e

كما في المثال السابق:

عدد الجزيئات الكلية عند الاتزان $(1+\alpha)$ والضغط الجزئي لكل جزئ في المحلول

$$K_{P} = \frac{P_{PCl_{1}} \times P_{Cl_{2}}}{P_{PCl_{3}}} = \frac{\left(\frac{\alpha P}{1+\alpha}\right)^{2}}{\left(\frac{1-\alpha}{1+\alpha}\right)P} = \frac{\alpha^{2}}{1-\alpha^{2}}P$$

فلو اعتبرنا الضغط (P) عاليا إذا يمكن إهمال Kp في المقام بالمقارنة مع P والمعادلة (16) تختصر الى :

$$\alpha = \sqrt{\frac{K_P}{P}}$$

Heterogeneous chemical equilibrium

اتزان غير متجانس

الاتزان الغير متجانس هو أن يكون محتوي التفاعل يحتوي علي اكثر من مادتين و الاتزان الغير متجانس هو أن يكون محتوي التفاعل يحتوي علي اكثر من مادتين و السطح كما في (غاز – سائل) ، (سائل – صلب) الخ كما يلي : $CaCO_3(s)$ CaO(s) CaO(s) CaO(s) Column SO(g) Column SO(g) Column SO(g)

كما هو ملاحظ من المادلات السابقة أن النشاطية للمواد (activity) الصلبة تساوي الوحدة في المادلات أي أن $CaCO_3 = CaO = 1$ بأخذ قانون الأتزان .

$$K_a = \frac{[CaO]_{(a)}[CO_2]_g}{(CaCO_3)_a}$$

$$K_a = (CO_2)g$$
 ستختصر الي

ولو أن الضغط أخذناه منخفض مع درجة حرارة مناسبة فإننا نجد أن 200 تصبح ميثالية ويمكن استبدال النشاطية بالضغط الجزئى للغاز عند حالة الاتزان إذا:

$$K_P = PCO_2$$
 (constant T)

مثال: ثابت الاتزان اللازم لتكسير كربونات الكالسيوم الي اكسيد الكالسيوم وثباني اكسيد الكربون وجد أنه 600 مم عند 727°م، فما هو الوزن المفروض لأخذه لثبات حالة الإتزان في اناء قدره 10.0 لتر بين المركبات الثلاثة. بفرض ثبوت درجة الحرارة.

$$CaCO_{3}(s)$$
 $CaO(s) + CO_{2}(g)$

$$K_{P} = 600 = PCO_{2}$$

$$N = \frac{PV}{RT} = \frac{\left(\frac{600}{700} \text{ atm}\right) \left(10.0 \text{ litre}\right)}{\left(0.0820 \text{ litre atm deg}^{-1} \text{ mol}^{-1} \times 1000 \text{ k}\right)}$$

$$= 0.096 \text{ mole of } CO_{2}$$

$$Left CaO_{3} Occupancy of the contraction o$$

mole of 0.096×100 g/mole = 9.60 gm of CaCO₃

مثال: مركب بيكبرتيد الأمونيوم يتفكك الي

$$NH_4HS(s)$$
 \rightarrow $NH_3(g) + H_2S(g)$

علما بان الضغط الكلي للنظام المغلق المحتوي على المركبات الثلاثة عند الإتـزان هـو 50.00 سم عند 25°م. فما هو ثابت الإتزان عند هذه الدرجة

$$K'_{P} = \frac{P_{NH_1} \times P_{H_1S}}{P_{NH_1HS}}$$

بغرض إهمال الضغط للمركب الصلب ويساوي الوحدة . وأن الغازيين يسلكان مسلكا . بغرض إهمال الضغط المركب الصلب ويساوي الوحدة . وأن الغازيين يسلكان مسلكا . وطبقا لقانون دالتون للضغط الجزئ يجب أن تكون مساويا لنصف الضغط الكلي . $P_{NH_3} = P_{H_2S} = \frac{1}{2} \, P_{total} = 25.00 \, \text{cm}$ $Now \, K_P = P_{NH_3} \times P_{H_2S} = 25.0 \, \text{cm} \times 25.0 \, \text{cm}$ $= 625 \, \text{cm}^2$ $= \frac{25.0}{76 \, \text{cm} / \text{atm}} \times \frac{25.0}{76 \, \text{cm} / \text{atm}}$ $= 0.1082 \, \text{atm}^2$

مثال : عند درجة حرارة 1000°C كانت Kp هي 0,403 للتفاعل

$$FeO(s) + CO(g)$$
 $Fe(s) + CO_2(g)$

إذا كان الضغط الجزئي لأول اكسيد الكربون 1.0 atm . ثم أضيف FeO(s) في الضغط الجزئي الصيد الكربون 1.00 cO2, CO عند الوصول الي حالة الإتزان.

FeO(s) + CO(g) Fe(s) + CO₂(g)

1.00 atm -

(عند البدایة)
$$(1.00 - x)$$
 atm (x) atm

$$K_P = 0.403 = \frac{P_{CO_1}}{P_{CO}}$$

$$0.403 = \frac{x \text{ atm}}{(1.0 - x) \text{ atm}}$$

$$\therefore x = P_{CO_2} = 0.287 \text{ atm}$$

$$P_{CO} = 1 - 0.287 = 0.713 \text{ atm}$$

Le chatelier's Principle

مبدأ ليشاتيليه

لو تتبعنا الوضع الديناميكي للاتزان أو الأنظمة الفيزيائية للتفاعلات تحت ظروف خاصة من الضغط، الحرارة، التركيز أو تأثيرها علي الاتزان. وتأثير مثل هذه المتغيرات علي إتزان التفاعلات أما كيميائي أو طبيعي قد شرحت بواسطة ليشاتيلية (1850 - 1936). وينص مبدأ ليشاتيلية "إذا أثرنا بالضغط، الحرارة والتركيز علي نظام في حالة إتزان فإنه يتغير الاتزان في الاتجاه الذي يقلل فيسه المؤشر " وبمعنى آخر "لو أضفنا أو أخذنا مادة من المواد او بعض من الطاقة من نظام في حالة إتزان فإنه سيحدث عدم إنتظام لحالة الاتزان سواء الى اليمين او البسار حسب عكس موضع التأثير ".

1 - تأثير التركيز على الاتزان

The effect of Concentration Change on equilibrium

طبقا لمبدأ ليشاتيلية لو أضفنا أي كمية من التركيز لواحد من الكونات في نظام في حالة الاتزان بفرض أن باقى المؤثرات ثابتة . فإننا نجد أن أحد الكونات يـزداد تركـيزه

(12) الاتزان الكيميائي

عن الحالة السابقة وهو في حالة الإتزان . وبالتالي يعدل نفسه النظام الجديد ويصل الي مرحلة أخرى من حالات الاتزان آخر . وتكون قيمة الاتزان أعلى من القيمة الأولي . والعكس لو أخذنا من تركيز مادة من المواد . فتكون قيمة ثابت الاتزان الجديد أقبل من الأولي . نتيجة للنقص في تركيز المواد ولتوضيح ذلك لنأخذ التفاعل الآتي بين H_2 , N_2 O ليعطى H_2 O, N_2 على هذا الشكل .

$$N_2O(g) + H_2(g)$$
 \sim $N_2(g) + H_2O(g)$

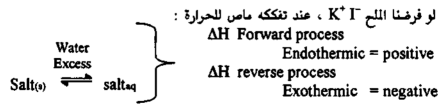
بفرض أن الضغط ثابت ودرجة الحرارة ثابتة . والآن نضيف مادة أكسيد النيتروجين الي الإناء بواسطة الحقن . فإن النظام سوف يزيح بعض هذه الإضافة علي هيئة تفاعل مع الأيدروجين ليعطي نواتج أخرى وكذلك يقل تركيز الأيدروجين نتيجة لتفاعله مع الكمية المضافة . وبالتالي فإن الاتزان يزاح ناحية اليمين ويقل تركيز المواد المتفاعلة .

2 - تأثير تغير الحرارة على الاتزان

The effect of temperature change on equilibrium

معظم التفاعلات الكيميائية تتأثر بتغير درجة الحرارة . والتغير في الحرارة يؤدي الي ازاحة موضع الاتزان . وينص مبدأ ليشاتيلية . "برقع درجة الحرارة نظام معين في حالة اتزان . فإذا حدث إمتصاص للحرارة . أو المكسس فإننا نستنتج أن هذه العملية ماصة للحرارة أو تكون العملية طاردة للحرارة والأمثلة الآتية توضح تأثسير درجة الحرارة علي النظام .

1 - تأثير الحرارة على الذوبانية - The effect of temperature on solubility



لو توصلنا بمحلول في حالة تشبع عند الاتزان في محلول مائي عند درجة حرارة ثابتة ولو كانت درجة حرارة الغرفة مثلا . ولو رفعنا درجة الحرارة سوف تؤدي الزيادة في

(12) الاتران الكيميائي

درجة الحرارة الي زيادة في تفكك الملح (عمليات أمامية) أي أن العملية مصاحبة بامتصاص حرارة وبمعنى آخر ، بالتبريد ، أي بخفض درجة الحرارة فإن العملية سوف يؤدي الي فصل لبلورات الملح (وتكون العملية reverse) . طاردة للحرارة . أي أن إذابة المادة تزداد مع زيادة درجة الحرارة لدرجة حرارة معينة إذابة معينة ".

2 - تأثير الحرارة على الاتزان الكيميائي

Effect of temperature chemical equilibrium

من المعلوم ان التفاعل الكيميائي مصاحب للتغير الحراري . كما أن الاتران يراح أو يتغير مكانه إما بإضافة حرارة أو أخذ حرارة منه . ولنعتبر التفاعل الغازي الآتي عند حالة الإتزان وعند درجة الحرارة معلومة .

$$CO_{(g)} + H_2O_{(g)} \leftarrow CO_{2(g)} + H_{2(g)}$$

$$CO_{2(g)} + H_{2(g)} \leftarrow CO_{2(g)} + H_{2(g)}$$

$$\Delta H - reverse$$

$$Reaction = positive$$

$$(endothermic)$$

فعند ثبات درجة الحرارة نلاحظ كعية ثابتة للعواد الأربع في النظام عند الإتران . فلو خفض درجة حرارة النظام وثبت النظام عند هذه الدرجة الجديدة (وهي الأقل) ، فإن النظام سوف يكيف نفسه لفقد هذه الطاقة من الحرارة المأخسوذة . تبعا لذلك فإن أو اكسيد الكربون يتفاعل مع جزيئات الماء لانتاج مزيد من ثاني اكسيد الكربون والأيدروجين . لأن التفاعل الآمامي طارد للحرارة . وهذا يمني النقص في الحرارة يراح الاتزان ناحية اليمين حتي الوصول الي اتزان آخر وثابت مع ثبوت هذه الدرجة الجديدة . والعكس. برفع درجة الحرارة سيكون التفاعل ماص للحرارة . وسيحدث اتران عكس اتجاهه ناحية اليسار.

تأثير تغير الضغط على الاتزان

The effect of pressure change on equilibrium

من المعلوم ان أي تفاعل عند تغير في الحالة له فإن تغير سيحدث في عدد المولات . فالتغير في الضغط او التغير في الحجم سوف يؤدي الي إزاحة في الاتزان وهذا يظهر بوضوح في التفاعل التي يوجد فيها تغير في عدد المولات بين المواد المتفاعلة والمواد الناتجة .

بفرض أن هذا التفاعل المتزن في اسطوانة مغلقة ومزودة بمكبس متحرك تحت ضغط معين واحد جو ودرجة حرارة ثابتة – فول رفعنا الضغط ، فإن النظام سوف يكيف نفسه تبعا للضغط الواقع عليه ويحدث إختزال نعدد المولات أي من 3 الي 2 ويكون التفاعل أمامى ، وكذلك الحجم يقل . ويزاح الاتزان الي اليعين .

وفي هذا المثال يبين تأثر الضغط على إنصهار الثلج كما يحدث عند قاع المحيطات عند القطب الجنوبي أو الشمالي المتجمدين . فإننا نلاحظ أن الثلج والماء في حالة إتزان عند 1 جو وحرارة الصفر المنوي ومبدأ ليشاتيلية يشير الي تأثير زيادة الضغط علي المخلوط بفرض 50 جو . فلو وضع المخلوط عند درجة الصفر المنوي في إناء معزول حتى (لايفقد او يكتسب حرارة). ومن المعلوم أن كثافة الثلج أقل من كثافة الماء . فزيادة الضغط سوف يؤدي الي انصهار بعض الثلج الي ماء لأن النظام يميل لمنع تأثير زيادة الضغط الواقع عليه ولذلك يحتاج الثلج الي حرارة إنصهار والتي يكتسبها من المخلوط نفسه وبالتالي فإن حرارة المخلوط تقل وبالتالي فإن حدوث موضع جديد للإتزان عند هذه الدرجة الأقل من الحرارة . أي أقل من الصغر المؤوى .

(12) الانزان الكيميائي

بعض التفاعلات الكيميائية المهمة في الصناعة Some industrially important chemical reactions

ولنتعرض لبعض التفاعلات الأنعكاسية للتفاعلات المهمة الصناعية هي :

i- $N_2 + 3H_2$ $\stackrel{-}{\longleftarrow}$ 2NH₃; $\Delta H = -92.46$ Kj mole⁻¹

ii- $SO_2 + \frac{1}{2}O_2$ SO₃; $\Delta H = -97.9$ Kj mole⁻¹

iii- $N_2 + O_2$ = + 90.37 Kj mole⁻¹

فالتفاعل i - عملية هابر ، والتفاعل ii - العملية المباشرة ، والتفاعل iii - عمليـة بريكلاند ايدي .

كما أن هذه التفاعلات الثلاثة أجريت عند درجة حرارة 25°م وواحد ضغط جو .

1 - عملية - هابر لتحضير الأمونيا

A-Haber's process for synthesis of Ammonia

أ - تأثير الحرارة علي التفاعل : لكي نبين تأثير الحرارة على هذا التفاعل يجب أن نعلم بأن التفاعل الثيرموديناميكي لتحضير الأمونيا عند درجة حرارة 25°م هي :

$$N_2 + 3H_2$$
 = 2NH₃ + (-92.46 K)

فنجد أن التفاعل في حالة إتزان سوف يزاح الاتزان الي اليسار الي ناحية امتصاص للحرارة . ويخفض درجة حرارة المخلوط فإن زيادة في انتاج الأمونيا سيزداد .

B-effect of pressure

ب - تأثير الضغط:

من الملاحظ من المثال السابق أن تأثير الضغط علي موضع الاتزان فالزيادة في الضغط يزيد من سرعة معدل التفاعل والوصول الي حالة الاتزان ويؤدي الي زيادة في تركيز الأمونيا. بمعنى أن الزيادة تؤدي الي نقص في عدد المولات من 4 مولات الي 2 مول . كما هو موضح بالجدول الاتي :

Table (1) Effect of temperature and pressure on the yield of ammonium (Haber process)

Co	$C^{\circ} \mid K_{\circ} \mid \overline{}$	Mole % NH ₃ in equilibrium mixture					
		100	300	1000 atm			
200	650	51	74	82	90	98	
300	9,5	15	39	52	71	93	
400	0.5	4	15	25	47	80	
500	0.08	1 '	6	11	26	57	
600	0.014	0.5	2	5	14	13	

جـ- تأثير التركيز علي التفاعل Effect of concentration on the reaction جـ- تأثير التركيز علي التفاعل الجوى بدلا من م K.

$$K_{P} = \frac{P_{NH_{1}}^{2}}{P_{N_{1}} \times P_{H_{1}}^{3}}$$

وطبقا لمبدأ ليشاتيلية : أي زيادة في تركيز النيتروجين أو الايدروجين سوف يؤدي الي زيادة في تركيز الأمونيا .

2 - تحضير ثالث أكسيد الكبريت Preparation of sulpher trioxide (contact process)

عند تفاعل SO₂ واكسوجين لينتج ثالث أكسيد الكبريت طبقا للمعادلة الآتية :

$$SO_2 + \frac{1}{2}O_2 \implies SO_3 + (-97.9 \text{ Kj})$$

معدل التفاعل وثابت الاتزان يعتمد على الحرارة والضغط ، ومبدأ ليشاتيليه يمكن تطبيقه كما شرح سابقا في طريقة هابر . فعند حرارة منخفضة فإن ثابت الاتزان لثالث أكسيد الكبريت يكون كبير ولكن الوصول الي الاتزان نفسه بطئ . وعند رفع درجة الحرارة فإنه يؤدي الي زيادة في معدل التفاعل بينما التفاعل طارد للحرارة ولكن إنتاج ثالث اكسيد الكبريت سوف ينخفض . وتبعا لمبدأ ليشاتيليه . فزيادة كل من ثاني اكسيد الكبريت أو الاكسوجين سوف يؤدي الي زيادة ثالث اكسيد الكبريت .

(12) الانزان الكيميائي

Table (2) Effect of temperature on the equilibrium at P = 1 atm

9						
Temp; °C	200	300	400	500	600	700
K_{P}	5500	690	160	55	25	13
Mole% SO ₃	98	91	75	61	46	31
	-		•			

وللوصول الى أحسن النتائج لتكوين ثالث اكسيد الكبريت خلال وقعت مناسب في العمليات التجارية . يؤخذ مخلوط ثاني اكسيد الكبريت والاكسوجين في الضغط الجوي ويمرر على سطح عامل مساعد عند درجة حرارة 600° C ، والمخلوط المتزن سوف يعاد مرة اخري عند درجة حرارة منخفضة من 400° C الى 500° C . وأفضل العواصل المساعدة خامس اكسيد الفانيديوم V_2O_5 أو البلاتين المجزأ .

3 - عملية بريكلاند - ايدي لثبات النتروجين

3- Brikland-Eyde for fixation of nitrogen

يتفاعل النتروجين والأكسوجين طبقا للتفاعل $N_2 + O_2 \implies 2NO + (+90.37 \text{ Ki})$

وجد أن تكوين اكسيد النتروجين من عناصره الأولية لايحدث تلقائيا في درجة حرارة الغرفة . كما أن التضاعل صاص للحرارة . فطبقا لمبدأ ليشاتيليه يفضل تكوين اكسيد النتروجين عند درجات حرارة عالية كما هو مبين بالجدول (3) .

Table (3) Preparation of nitrogen oxide

	· 		
Temperature, ° C	2000	3000	3200
App., % NO at euil.	2	4	5
	-		

ولانجاح تحضير اكسيد النتروجين (NO) ، الغازات الساخنة من التفاعل يجب ان تبرد في الحال لمنع تفكك اكسيد النتروجين ، ضغط النتروجين يكون مثبت خلال ومين القوس الكهربي وكما هو ملاحظ لا يوجد تغير في عدد المولات للمواد المتفاعلة او المواد الناتجة ، وبالتالي لايوجد تغيير في سريان التفاعل مع تغير الضغط . وعموما يفضل تكوين (NO) في زيادة من غازي النتروجين والاكسوجين .

الاتزان الكيميائي والحرارة - معادلة فانت هوف

Chemical equilibrium and temperature, the Vant Hoff Equation.

تأثير الحرارة الكمي على الاتزان الكيميائي يعطي بمبدأ ليشاتيليه ، ولكن العلاقة التفصيلية يمكن إشتقاقها بواسطة الديناميكا الحرارية ، طبقا للمعادلة الآتية لأنظمة الفازات المثالية .

$$\Delta G^{\circ} = -R T \ln K_{P}$$

وبتفصيل هذه المعادلة بالنسبة لدرجة الحرارة وثبوت الضغط نحصل على:

$$\left(\frac{\partial (\Delta G^{\circ})}{\partial T}\right)_{P} = -R \ln K_{P} - RT \frac{\partial \ln K_{P}}{\partial T}$$
-18

وبضرب المادلة في (T) واستبدال (ΔG°) بالقيمة RT $\ln K_P$ فالمادلة السابقة تصبح

$$T\left(\frac{\partial (\Delta G^{\circ})}{\partial T}\right)_{P} = \Delta G^{\circ} - RT^{2} \frac{\partial \ln K_{P}}{\partial T}$$

وعندما تكون الواد المتفاعلة والواد الناتجة في حالته القياسية فان معادلة جيبس – هيلمهولتز تكون على هذه الصورة .

$$\Delta G^{\circ} - \Delta H^{\circ} = T \left(\frac{\partial (\Delta G^{\circ})}{\partial T} \right)_{P}$$
 -20

وبعقارنة المعادلة (19) بالمعادلة (20) لتعطى هذه النتيجة

$$RT^2 \frac{\partial \ln K_P}{\partial T} = \Delta H^o \text{ or } \frac{\partial \ln K_P}{\partial T} = \frac{\Delta H}{RT^2}$$
 -21

وتسمى هذه المعادلة (21) بمعادلة فانت هوف ، حيث ΔΗ تكون التغير في الانثالبي للتفاعل ، وحيث المواد المتفاعلة والناتجة في الحالة القياسية . وهذه المعادلة تعبير مهم لحساب حرارة التفاعل من الاتزان الكيميائي وثابت الاتزان عند درجات حرارة مختلفة .

(12) الانزان الكيميائي

41.00 ، 50.62 مثال : ثابت الاتزان للتفاعل 2HI(g) $\stackrel{\bullet}{=}$ 2HI(g) هو 41.00 ، 0.04 عند درجات حرارة 443م ، 500م ، احسب التغیر في الطاقة الحرة عند هذه الدرجات وكذلك حرارة التفاعل .

الحليب

$$\begin{split} i - & T_{I} = 443 + 273 = 716 \text{ K}, & K_{1} = 50.62 \\ & T_{2} = 500 + 273 = 773 \text{ K}, & K_{2} = 41.00 \\ & \text{Now } \Delta G^{\circ} = -2.303 \text{ RT log } K_{P} \\ & a - & -\Delta G = 2.303 \times 8.314 \times 716 \log 50.62 \quad \text{otherwise} \\ & = 23.365 \text{ Kj} \\ & b - & -\Delta G = 2.303 \times 8.314 \times 773 \log 41 \\ & = 23.87 \text{ Kj} \\ & \text{ii} - \log = \frac{K_{2}}{K_{1}} = \frac{\Delta H}{2.303 \text{ R}} \left(\frac{T_{2} - T_{1}}{T_{1} T_{2}} \right) \\ & \Delta H = \frac{2.303 \times 8.314 \times 617 \times 733}{(773 - 716)1000} \log \left(\frac{41.00}{50.62} \right) \\ & = -17.02 \text{ Ki}. \end{split}$$

أسئلة على الاتزان الكيميائي

- أ ماهو مفهومك عن التفاعل العكسى والاتزان الديناميكى ؟ وضح اجابتك بالأمثلة.
- 2 ماهو قانون فعل الكتلة ؟ كيف يمكنك تطبيقه في اشتقاق التعبير لشابت الاتزان
 . الكيميائي . اشرح خاصية الاتزان الكيميائي .
 - 3 اشتق التعبير لفانت هوف الثابت الحراري (أيزوثيرم) .

احسب Kp للتفاعل الآتي:

 $2SO_{2}(g) + O_{2}(g) - 2SO_{3}(g)$

 $(K_n, K_x, K_p, K_o, L_o)$ اشتق العلاقة التي تربط بين الأنواع المختلفة لثوابت الاتزان وهي (K_n, K_x, K_p, K_o)

. H_2 مول/ لتر ك N_2 ، لتر ك N_2 ، ب مول/ لتر ك M_2 ، ب مول/ لتر ك M_2

 $N_2 + 3H_2 \rightleftharpoons 2NH_3$

وجد ان ثابت الاتزان التركيزي مساويا 0.51 لتر مول $^{-2}$ عند 0 0 احسب كمية NH₃

- 5 ماهو مفهومك عن مبدأ شاتيليه ؟
- 6 ماذا تعرف عن الاتزان الكيميائي الغير متجانس ؟ وضح أجابتك بالأمثلة من الكيمياء
 الصناعية . اشتق علاقة ثابت الاتزان باستخدام الضغط لتفكك بيكبرتيد الأمونيا .

 $NH_4H(s)$ $NH_3(g) + H_2S(g)$

7 - احسب ثابت الاتزان باستخدام التركيز للتفاعل

2CO₂ ← 2CO + O₂

اذا علم أن ثابت الاتزان باستخدام الفغيط هو $1.24 imes 10^{-12}$ عند درجة حرارة 1400 0.

المتناب الثالت عَشِين

الاتزان غير المتجانس – قاعدة الصنف

استخدم قانون فعل الكتلة لدراسة الاتزان الكيميائي ، وبالرغم من تطبيق قانون فعل الكتلة على الاتزان الكيميائي المتجانس . الا أنه يمكن تطبيقه على الاتزانات الغير متجانسة من منظور متجانسة من منظور قاعدة السطوح .

ونقد استطاع المائم ويالرد - Willard Gibbs) أي اشتقاق العلاقة الثيرموديناميكية التي تربط الاتزانات غير المتجانسة . والشكل أو الرسم التوضيحي اللذي يبين الاتزانات بين جميع الأنواع المختلفة أو النوع للمواد، يسمى بالمخطط التوضيحي للنوع أو السطح أو الصنف . وتطبق القاعدة أساسا في مجال الكيمياء ، التعدين ، والجيولوجيا . وللتعبير عن قاعدة السطوح أو الصنف رياضيات على النحو التالي :

$$F = C - P + 2$$

Number of degree of (الطلاقة: (F) حيث (F) حيث (F) حيث (C) تسمى عدد درجات التحرر (الطلاقة: - C) - عدد الكونات في النظام عند حالة الاتزان - C - عدد السطوح (الأوجه) ، والرقم (2) يمثل المتغيرات أو العوامل المتغيرة وهما الحرارة والضغط .

وقبل كل شيئ لتطبيق القاعدة علي أن نظام فإنه من المبدأ أن نبين أو تمرف التعبيرات لهذا القانون :

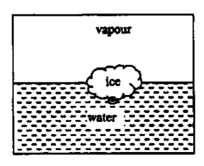


Fig. (1) Heterogeneous system

1 – الصنف – phases . نعتبر نظام معين وليكن مكون من ثلج ، ما وبخاره ومنفصلين عن بعضهم بالمحيط المحسوس لكل سطح علي حده شكل (أ) . فكل جزء مستقل بذاته ومتجانس ومنفصل عن الآخر يحتوي علي مادة صلبة (ثلج) ، سائل (ما) والبخار (للماء نفسه). إذا فكل سطح أو وجه له نفس الصفات الكيميائية والفيزيائية .

وهذا النظام عند ثبوت الحرارة يكون له ضغط بخاري ثابت وهنا نقول أنه في حالة اتزان غير متجانس .

2 - المكونات components : ويعرف عدد المكونات للنظام بأنه أقبل عدد للمكونات المتغيرة المستقلة والتي تتطلب للتعبير عن التركيب لكل صنف مشارك في حالة الاتزان . وهذا التعريف سيكون واضحا من هذه الأمثلة الاتية :

أ – لنفترض نظام يتكون من صلب (ثلج) – سائل (ما) – بخار كما في المثال السابق، وكل الأنواع الثلاثة يمكن الحصول عليها بالتغير الفيزيائي للماء علي حده وهدذا يمني وجود مركب واحد فقط أو مكون واحد وهو الماء HaO. ولا نستطيع الإشارة على ان الأيدروجين والأكسوجين مكونيين لماذا ؟ ... لأن كمية الأيدورجين الموجودة مقدرة بالضباط لنفس كمية الأكسوجين الوجودة محسوبة لنفس كمية الأيدورجين (أيدروجين) : أكسوجين) 2 : 1 علي المترتيب . وكما أن غاز الأيدروجين وغاز الأكسوجين ليسا مع بعضها في حالة النزان حقيقي . ولو أننا أضفنا أيدروجين كغاز مستقل الي النظام السابق وعلي ذلك فإن النظام حينئذ يحتوي على بخار ، ماء ، ثلج ، اكسوجين ، أيدروجين .

ب - نوع آخر من المكونات يمكن أن نراها في حالة كربونات الكالسيوم حيث يتفكك ليعطي مركب صلب أكسيد الكالسيوم CaO وثاني أكسيد الكربون (CO2 gas) كما في تطبيق هذه المعادلة الحرارية .

$$CaCO_3(s) \longrightarrow CaO(s) + CO_2(g)$$

فين الملاحظ من المعادلة وجود ثلاثة مكونات وهم كربونات الكالسيوم الصلب ، وأكسيد الكالسيوم الصلب وغاز ثاني اكسيد الكربون ، ولكن من المؤكد ان هذه المكونات ليست مستقلة كما هو مطلوب في تعريف المكونات الذي ذكرت سابقا . لذا فيان الأسطح الثلاثة أو المكونات الثلاثة تتعلق ببعضها بحيث لو عرف اثنين مثلا فيان الثالث يمكن إيجاده . فعثلا لو عرفنا كربونات الكالسيوم ، اكسيد الكالسيوم فإنه من المنتظر ان المركب الثالث هو ثاني اكسيد الكربون وهكذا .

3 - في نظام تكوين خامس كلوريد الفوسفور حسب هذه المادلة

$$PCl_3(g) + Cl_2(g)$$
 PCl₅(g)

نجد ثلاثة مكونات لمواد موجودة ولكن عدد الكونات الموجودة اثنين فقط لأن الكونات الثلاث متصلة في حالة الاتزان ، ولو عرف اثنين فإن الثالث يمكن معرفته وهو عند الاتزان . فلو ان ثالث كلوريد الفوسفور والكلور في حالة اتزان ويتساويا في النسب ، ففي هذه الحالة يعتبر النظام أحادي المركب ، لأنهما يمكن تخليقهما من خامس كلوريد الفوسفور . وعليه في المخاليط المتجانسة قاعدة السطوح تكون غير قادرة لعمل توضيح بين المركب الكيميائي أو مكوناته الموجودة بنفس النسب .

4 - مركبات الأملاح المهدرة ونعبر عنها بالمعادلة الآتية :

 $Na_2SO_4 - 10H_2O$ \longrightarrow $Na_2SO_4(s) + 10H_2O(\ell)$

كما هو واضح تحتوي المعادلة علي مكونات جزيئية مختلفة ، ولكن الكونات فقط اثنين كما هو موضح من منظور قاعدة السطوح ($Na_2SO_4 + H_2O$) .

5 – مثال آخر لمحلول يحتوي علي أيونات الصوديوم ، البوتاسيوم ، الكلور ، اليود كما في هذه المادلة $[T] + [T] + [K^+] + [K^+]$ كأنب تعادل كهربي : بينما الأيونات الموجبة والسالبة يمكن أن تتزاوج في أربع طرق مختلفة . وعليه فإن هذا النظام لا يجب ان يؤخذ علي أنه خمس مكونات (أربع أملاح + ماه) . وعلي هذا الوضع ليس هو المحتيقة ، لأنه يمكن أن نختار ثلاثة أملاح بالإضافة للماء لتوظيف المحلول . وعليه فإن النظام يحتوي على أربع مكونات ، بمعنى لو أن واحد من الأيونات الموجبة مساويا للأيونات السالبة وليكن [T] = [T] فإن النظام سوف يختزل الي واحد من الكونات الثلاث وبائتالي المطلوب ملحين فقط بالإضافة للماء لتمريف المحلول .

درجة التحرر - متغيرات النظام

Degree of Freedom or variance of the system

تعرف درجة التحرر أو متغيرات النظام : هي أقل عدد لمعامل المتغيرات وهي الضغط ، الحرارة ، التركيز ، والتي يجب أن تكون ثابتة علي الأقبل في اثنين ، ولهذا فإن الشروط الخاصة للنظام يجب ان تكون معروفة تعاما . وهذا الجنانب من درجنة التحرر سوف يصبح معلوم جيدا من الأمثلة الآتية :

لنفترض كمية معلومة من غاز في اناء مغلق بواسطة مكبس متحرك كما هو مبين بالشكل (2) . فلو ثبتنا اثنين من المتغيرات الثلاث (الضغط ، الحجم) . فالمتغير الشالث

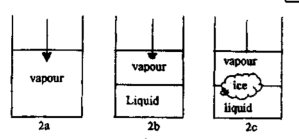


Fig. (2) different degree of freedom

آليا يكون ثابت ، وعليه فان النظام سوف يعرف كاملا . ولان أي نظام غازي فان العلاقمة المتي تربط المتغيرات الثلاثة هي علم PV = nRT

النظام (2 c) يتكون من ثلاثة سطوح { صلب – (ثلج) سائل (ما) وبخار } في حالة اتزان فإن درجة التحرر (\mathbf{F}) تساوي صفر ، أي عديم درجات التحرر ، وهذا يعني واحد فقط من المتغيرات الضغط أو درجة الحرارة لتجعل الثلاث سطوح في حالة إتزان – $\mathbf{F} = \mathbf{1}$) ($\mathbf{F} = \mathbf{1} + \mathbf{2} + \mathbf{3}$) ولو غيرنا واحد من المتغيرات فإن النظام سوف يتغير ويصبح غير ثابت ويكون عدد السطوح تلقائيا يتغير . فعث لا لو رفعنا درجة الحرارة نجد الثلج ينصهر ويتحول إلى سائل ولو خفضنا درجة الحرارة فإن الماء يتحول إلى ثلج وهكذا .

Deduction of the phase rule

استنتاج قاعدة الصنف

C- نفترض نظام معين في حالة اتزان عدد السلطي ، P- عدد الكونات (C-1) ولايجاد تركيب فإن تركيب كل سطح يحدد كاملا بواسطة متغير الكون (C-1) ولايجاد تركيب السطح P- ، يجب ان نعرف متغيرات المكون P- بالاضافة لذلك نفسيف اثنين من المتغيرات وهما الضغط والحرارة فيكون المتغير للمكون P- ولكون P- ولكل سطح P- ، ويجب أن توجد معادلة تحستوي هذه المتغيرات وهي P- ، ولكل مكون P- ، ولكن المادلة الكلية P- كما أننا رأينا آنفا

المتغيرات [P(C-1)+2] والمعادلة P(C-1)+2 فيكون المتغير الغير موجسود وهسو P(C-1)+2-C [P-1] وهذا ما نعني بدرجة التحرر P(C-1)+2-C المعادلة P(C-1)+2-C .

One Component systems

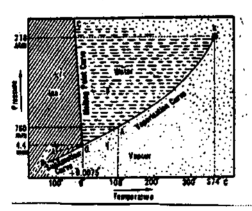
أنظمة المكون الواحد

تعرف عوامل المكون الواحد أي مادة وحيدة ونقية ، واثنين من المتغيرات الضغط والحرارة هما أعلي درجة تحرر ، وسلوك هذا النظام يمكن أن نعثله بالشكل التخطيط للضغط مقابل الحرارة . وسوف نشرح أنظمة كل من الماء والكبريت لكي نتعرف علي مختلف السطوح الموجودة فيهما .

The Water System

نظسام المساء

كما هو مبين بالشكل (3) الشكل التخطيطي للماء الأشكاله الثلاثة وهي (الثلج، (O) السائل، البخار) ويتكون من ثلاث منحنيات (OA, OB, OC) ويتلاقي في النقطة (O) والثلاث مساحات هي BOC, AOB, AOC وتوضح هذه المناطق كالآتي :



1 -- منحني الضغط البخاري للسائل المائي (OA): وبرسم الضغط البخاري للماء مقابل الحرارة . نجد قيمة للضغط مقابل درجة حرارة واحدة وعندها تكون النقطة في حالة اتزان لكل من السائل والبخار وبتطبيق قاعدة السطوح علي هذا النظام Two)

(F) تساوي واحد 1 = 2 + 2 + 2 = 1 ، وعليه يكنون أحبادي التغير اما الضغط او الحرارة . والمنحني (OAK) يمثل الضغط البخاري للسائل والنقطة (K) قيمة محددة علي المنحني (OKA) للضغط البخاري للماء (Water) لايتخطاه . (نقطة الضغط الحررج - 218 ضغط جو) بالمناظرة عند درجة الحرارة الحرجة 374م. وعندها يكون سطح السائل والبخار في تجانس تام ومندمجان . وللوصول للانخفاض لدرجة التجمد (O) – مرحلة

انتقالية – يتجمد المسائل . ويمكن ان نصل الي درجة اقبل من درجة التجمد (O) ، وتحت هذه النقطة تعرف فوق درجة التجمد (Super cooled water) وعندها يكون الثلج يتحول الي سائل . كما لاحظها فهرنهيت 1742.

2 - منحني التسامي (OB): يمثل حالة الاتزان بين الثلح والبخار وهذا المنحنى (OB) يشبه أيضا (OA) في أنه أحادي التغير وعند أي نقطة علي المنحني (OB) يوجد حالة اتزان بين الثلج والبخار كما أنه عند النقطة (O) وجود ثالات سطوح للثلج والسائل والبخار في حالة اتزان (المنطقة الثلاثية) . الماء عند نقطة تجمد في حالة اتزان مم الثلج عند نقطة درجة تحوله إلي ماء (درجة الانصلهان). عند هذه النقطة نجد الضغط البخاري يساوي 4.4 مم جو ، وتعطينا التجرية اختزال الضغط من 760 مم إلي 4.4 مم ودرجة التجمد ترتفع من صغر إلى 0.0075م .

The freezing Curve (OC): تعرف درجة الانصهار او التجمد للمادة النقية بأنها "درجة الحرارة التي عندها الصلب والسائل في حالة إتزان عند واحد ضغط جو وبتطبيق الضغط الخارجي لنقطة انصهار الصلب سوف يغير بالتبعية نقطة الانصهار ، والمنحني (OC) يعيل بدرجة طفيفة ناحية اليسار وهو يبين تأثير الضغط علي درجة انصهار الثلج . كما يبين ان نقطة الانصهار للثلج تنخفض بواسطة زيادة الضغط . أيضا درجة التحرر أحادية . كما هو مبين آنفا من قاعدة السطوح F=1.

Region or Area

المنطقة او المساحة

الشكل (3) يتكون من ثلاثة أسطح (ثلج – ماء – بخار) ، نفترض أننا أخذنا كتلة من الماء عند النقطة P ثم بعد ذلك غيرنا في الضغط ودرجة الحرارة لتصل الي النقطة P نلاحظ تحول الماء كاملا الي بخار . وبالمثل لو أخذنا الدرجة والضغط للماء الي النقطة P فإننا نلاحظ أن الماء سيتحول كاملا الي ثلج . وهذا يفيد علي أنه يوجد ثلاث مناطق مختلفة ، لذا نجد من تطبيق القانون لقاعدة السطوح وجود اثنين من درجة التحرر P ماء ، عاد الفغط ودرجة الحرارة . وبالتالي لكل منطقة من الثلج ، ماء ، بخار اثنين من درجة التحرر وتكون ثنائية التغيير .

The triple point

النقطة الثلاثية

النقطة الثلاثية (O) وعندها وجود الشلاث مناطق في حالة إشزان وبتطبيق قاعدة السطوح فإننا نحصل (C = 2 + 2 - 3) لهذا فإن النظام لا يأخذ أي درجية من درجات التحرر أي صفر التغير وهذا يعني لو غير أي من الضغط او الحرارة فإنه يلزم تغيير في السطوح أي لو رفعنا درجة الحرارة فإننا نلاحظ تحول الثلج الي ماء (انصهار) أو خفضا درجة الحرارة فإن الماء يتحول الي على الثلثة الي الثنين .

The Sulphur System

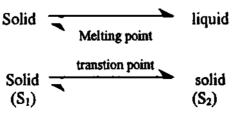
نظام الكبريت

يوجد الكبريت المنفرد علمي شكلين من الحالات الصلبة وهما الكبريت المهني بسرعة (Rhombic) والكبريت المنفوري (monoclinic) فعند تسخين الكبريت المعيني بسرعة عالية فإنه ينصهر عند 115°م ولكن لو سخنا ببطه شديد فإنه يتحول الي الكبريت المنشور وينصهر عند 120°م . ولو خفضنا درجة الحرارة تدريجيا للكبريت المنشوري فإنه يصل الي الكبريت المعيني كما هو ملاحظ من هذه المعادلة التحولية .

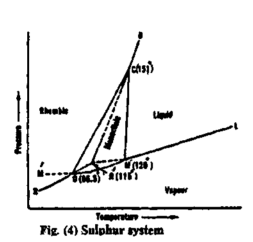
rhombic sulphur 95.5°C monoclinic sulphur

هذا التحول الذي تم عند 95.5م . تسمى بدرجة التحول . وهذا يعني أقل من هذه الدرجة فإن الكبريت المعيني هو السائل وأعلي منها يكون الكبريت المنشوري هـو السائل وفي حالة الثبات . وعند هذه الدرجة يوجد حالة إنزان لكل من النوعين في آن واحد .

وفي هذه الدراسة يجب أن نفرق بين نقطة الانصهار ونقطة التحول . نقطة الانصهار تحول من شكل الي شكل آخر مثلا من صلب الي سائل ، أما التحول فإنه تحول من صلب الي صلب آخر ولكن مع اختلاف الشكل البللوري للمادة . فعند نقطة الانصهار نجد كمية من الحرارة الكامنة للتصعيد سوف تعتص كما يوجد انزان بين الصلب والسائل . بينما في التحول كمية من الحرارة الكامنة للتحول سوف تعتص ويوجد انزان بين الصلب والصلب الآخر .



والرسم التخطيطي لنظام الكبريت كما هو مبين بالشكل (4) يبين أنه ينقسم الي عدة منحنيات وعدة مساحات :



أولا: المنحنيات 1. Curves

نلاحظ وجود ست منحنيات لتبين الاتزان لكل سطحين كما يلي:
1 - المنحني ('OR) (OP) منحسني الضغط البخاري للكبريت المعيني .
2 - المنحسني ('OM) (OM) منحسني الضغط البخاري للكسبريت للنشوري .

(M l) (MR') و النحني الضغط البخاري للكبريت
 السائل .

- 4 -- النحنى (OC) منحنى التحول .
- 5 النحنى (MC) منحنى نقطة الانصهار للكبريت المنشوري .
- 6 المنحني (CD) (CR') منحني نقطة الانصهار للكبريت المعيني .

وبالتاني يوجد سطحين لكل حالة اتزان علي طول كل منحني وبتطبيق قاعدة السطوح للنظام عند حالة الاتزان علي طول كل منحني لايجاد درجة التحرر 1=2+2-1=1. مما يوضح أما ان نغير الضغط أو درجة الحرارة عند أي نقطة على المنحني

- 1 1 النحني (OP) (OP) الضغط البخاري للكبريت الميني مع الحرارة والنقطة (O) 5.5 هي درجة التحول . فلو سخنا الكبريت الميني لايحدث التحول للكبريت الميني عند هذه النقطة (C) ، ومنحني الضغط البخاري للكبريت المعيني الثابت لنفس النوع من النقطة (O) حتى نحصل على النقطة (R) 115 ، نقطة الانصهار للكبريت الميني و (OR) منحنى الضغط البخاري للكبريت المعيني الشبه مستقر ، والتي تكون مستمرة للمنحني (OR) .
- منحني الضغط البخاري للكبريت المنشوري مع درجة (OM) (OM) وهي نقطة ثلاثية الملتقى لثلاث الحرارة ويلتقي المنحني (RO) عند نقطة التحول (RO) ، وهي نقطة ثلاثية الملتقى الثلاث

سطوح وهو الكبريت العيني ، المنشوري وبخار الكبريت وهم في حالة اتزان . حيث ينصهر الكبريت المنشوري الي سائل عند (M) - 120 ، المنحني (OM) والمذي يقع فوق المنحني (OR) – يبين الضغط البخاري للكبريت المنشوري الشبه ثابتة .

- 3 المنحني (MR') (MR') منحني الضغط البخاري للكبريت السائل والمنحنى (M ℓ) يلتقي بالمنحنيات MR', OM عند النقطة (M) نقطة ثلاثية حيث الكبريت المنشوري ، الكبريت السائل وبخار الكبريت في حالة اتزان 'MR يعثل منحني التبخير الثبه الثابت لبخار السائل ويلتقي منحني الشبه الثابت (R') عند النقطة 'R' وتعتبر (R') الشبه ثابتة للكبريت المعيني ، السائل ، البخار وهي نقطة ثلاثية .
- 4 المنحني (OC) منحني التحول ، يبين تأثير الضغط علي درجة حرارة التحول (O) . فغي الكبريت المعيني ترتفع درجة حرارة التحول مع زيادة الضغط . حقيقة درجة حرارة التحول ترتفع بعقدار 0.05م لكل زيادة في الضغط الجوي . (OC) تنتهي عند (C) والتي يختفي عندها الكبريت المنشوري والنقطة (MC) تلتقي مع المنحنى (MC) عند النقطة (C) 151م وعندها يكون كل من الكبريت المعيني والمنشوري والسائل في حالة اتزان في غياب السطح البخاري .
- 5 المنحنى (MC) منحني نقطة الانصهار للكبريت المنشوري تأثير الضغط على نقطة الانصهار (120م) حيث درجة انصهاره ترتفع مع ارتفاع الضغط.
- 6 المنحني (CD) (CR) تأثير الضغط علي نقطة الانصهار الشبه ثابتسة 115م . للكبريت العيني ، آخيرا المنحني (CD) امتداد المنحني R'C والذي يبين تأثير الضغط علي نقطة انصهار الكبريت المعيني الثابت ، ولذا فإنه من المكن التحول الي الكبريت المنشوري من نهايته عند (C) .

التعريف بالمساحات Areas

(ROCD),(COM),(DCML) and يتكون نظام الكبريت من أربع مساحات وهم (ROCD),(COM),(DCML) للأنواع العيني والنشوري ، السائل ، والبخار علي الترتيب وهذه المساحات تدل علي نوع معين من الكبريت ، لذا فإن درجة التحرر مساوية للقيمة (2) أي أن F = 1 + 2 = 2 ، وبالتالي فالعاملين الأساسيين هما الضغط والحرارة . والسؤال الذي يغرض نفسه هو هل من المكن وجود الأنواع الأربع في نقطة واحدة وفي حالة الذي يغرض نفسه هو هل من المكن وجود الأنواع الأربع في نقطة واحدة وفي حالة

اتزان ؟ . قاعدة السطوح تجيب علي هذا السؤال وهو أن درجة التحرر تساوي F = 1 + 4 + 1 = -1 , (-1) وهذه القيمة غير ممكنة أي وجود الأنواع الأربع في حالة اتزان في وقت واحد مستحيل .

Triple points (O, M, C and R')

النقاط الثلاثية

رأينا من الدراسة السابقة لكل نقطة من هذه النقاط الثلاث لسطوح الكبريت وهم في حالة اتزان . فكما هو ملاحظ مما تقدم أن كل نقطة ثلاثية قيمة صفر للتحرر -Non) variant) (F) ومعنى أن أي تغير في الضغط او الحرارة فإنه يتبعه تغير في النظام (إختيار أحد الأنظمة) .

Two component systems

الأنظمة ذات المركبتين

تشكل الأنظمة ذات المركبتين في سطح واحد أنظمة ثلاثية التنوع وهذا يعني نظام له قيمة (3) من درجة التحرر (F=2-1+2=3) أي يضاف التركيب بجانب كـل مـن الضغط ودرجة الحرارة .

وللوصول الي معرفة سلوك مثل هذا النظام نرسم مجسم بشلاث محاور ذات زاوية قائمة والمحاور هي التركيب ، الضغط والحرارة كما في الشكل (5 أ) .

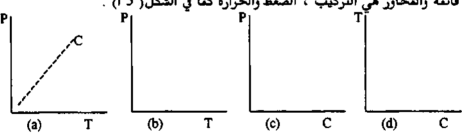


Fig. (5) PTC model resolved into planner pt, PC and TC diagrame

الشكل لثلاث متجهات ليس من السهل تمثيله علي الصفحة ، ونذلك فمن الناسب الرسم بين متجهين فقط والمتجه الثالث يحسب علي أنه ثابت ونذلك ناخذ شكل (b) (c), b) وانذي يمثل الضغط – الحرارة ، الضغط – التركيب ، الحرارة – المتركيب علي الترتيب . وتأثير الضغط علي اتزان الصلب – السائل صغير جدا بينما في مثل هذه الحالة فمن الضروري اضافة متغيران آخران هما الحرارة والتركيب ، وعليه يهمل معامل الضغط

(تغير الضغط) للأغراض العادية وتكتب معادلة قاعدة الصنف F=C-P+2 على هــذه الصورة .

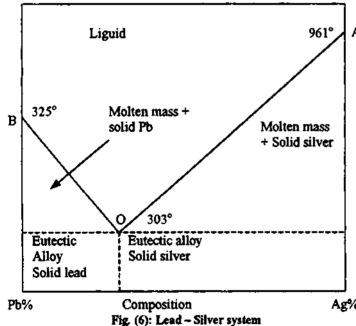
$$F = C - P + 1$$
 (حيث الضغط ثابت)

وتسمى هذه المادلة علي هذه الصورة بالصورة المختزلة لقاعدة الصنف حيث (F) تعطي القيمة المتبقية للتحرر للنظام ، وأشكال الاتزان لصلب – سائل فإن الحرارة – التركيب هو المطلوب

كما توجد بعض الأنواع للصلب - سائل وهي الثنائية الانظمة

Silver -lead system

تعتزج الغضة والرصاص بجعيع النسب في الحالة المنصهرة بدون تكويهن أي مكون



لهذا النظام (حرارة - تركيب) شكل (6) .

النقطة (A) تمثل نقطة انصهار الفضة النقية والنقطة (B) - نقطة انصهار الـرصاص النقي . وبإضافة الرصاص الي الفضة نلاحظ انخفاض نقطة انصهار الفضة خلال المنصني

كيميائي ومن ثم يوجد أربع سطوح لهنذا A النظام وهنم صلب الفضية ، صلب الرصاص ، محلول الفضية ، محلسول

1 – نظام فضة – رصاص

الرصاص . وأما البخــار فيمكـن إهمالـه حيـــث

درجة الغليان لكل من

الفضة والرصاص عال

جدا . وهذا يعني علميا .

بأن الضغط ليس لــه لـــ تأثير علــي الاتــزان.

والشكل التخطيطسي

(13) الاتزان غير المتجانس - قاعدة الصنف

(OA) ، منحنى انصهار الرصاص على طول المنحني (OB) ، والذي يعتبر منحني نقطة الانخفاض أو درجة الانصهار - وأن أي نقطة على OBO, (OA)) تمثيل حالة الاتزان بين صلب فضة ، صلب رصاص والسائل على الـترتيب . وطبقا لقانون قاعدة السطوح المختزلة F=2-2+1=, F=C-P+1 وعلي هذا فان درجمة التحرر واحمد (التغير واحد) .

النقطة الاتزانية (The Eutectic point) - عند النقطة (O) حيث يلتقي كل من المنحنى (OB), (OA) وكلا الجانبين (A. B) في حالة اتان مع السطح السائل. هذه النقطة لفظ يوناني وهذا يعني سهل الانصهار (easy melting) والدي يبين الحرارة -التركيب للنظام صلب فضة / صلب رصاص / سائل واللتي يكون عندها اتزان الخليط (يوتيكي الخليط) يوتيكي الحرارة)، (يوتيكي التركيب) . وعندها يكون تركيب الفضة والرصاص (تركيب 2.4٪ و 97.6٪ ودرجة حرارة الخليط 303م. انصهار الفضة 961م عديم التغير وهنا أيضا لو غيرنا أي من الحبرارة أو التركيب فإنه يحدث خلل ويتغير ويختفي واحد على الأقل .

2 - KCl-H₂O System

2 - نظام كلوريد البوتاسيوم - الماء

لا يكون كلوريد البوتاسيوم هيدرات عند إذابته في الماء ، كما يوجد أربع سطوح لهذا Unsat .Soln. KCI+ Solution ice +KCl solid Fig. (7): KCl + H₂O system

النظام KCl الصلب ، الثلج ، و السائل ، البخار . شكل (7) . مخطط التركيب - الحرارة . كسا هو يبين ثبات الضغط (واحد جو) ویتکون سن منحنیسین (AO) ويمثل الاتزان بين السائل والثلج، (BO) يمثل منصنى الاتسزان كلوريد البوتاسيوم الصلب والمحلول ، (AO) تأثير إضافة

كلوريد البوتاسيوم على نقطة التجمد للماء (منحنى نقطة التجمد) والنحنى (BO) يمثل

زيادة كلوريد البوتاسيوم في المحلول المشبع مع درجة الحرارة ويعرف بمنحني نقطة التجمد ، والمنحني (BO) يبين زيادة كلوريد البوتاسيوم في المحلول المشبع مع درجة الحرارة ويعرف بمنحنى الاذابة لكلوريد البوتاسيوم .

منحنى (AO) – نقطة التجمد (A) تمثل نقطة التجمد للماه . وعندها يوجد ثلاث سطوح ثلج ، سائل ، بخار . وبإضافة كمهة من كلوريد البوتاسيوم ينخفض نقطة التجمد للماء وباضافة كلوريد البوتاسيوم فان الثلج ينفصل علي طول المنحني (AO) حتى النقطة (O) ، وعندها يكون المحلول مشبع مع الاحتفاظ بكلوريد البوتاسيوم على أنه ملح . والنقطة (O) – درجة الحرارة (-11م) وعلي طول المنحنى (AO) يوجد ثلج ، سائل، بخار في حالة اتزان ولهذا فان درجة التحرر (F) يساوي واحد 1=2-3+2.

منحنى الاذابة (OB) (OB) . The solubility curve OB) (OB) يمثل منحنى الاذابة (OB) يمثل تأثير ارتفاع درجة الحرارة علي نظام كلوريد البوتاسيوم – المحلول المشبع – البخار كما نلاحظ ارتفاع درجة الحرارة مع اضافة كلوريد البوتاسيوم الصلب ولكن لا يصل في النهاية 100% عند النقطة (B) – وقربها من نقطة انصهار لكلوريد البوتاسيوم . درجة التحرر على المنحني (OB) تكون واحد أي 1=2+3=2 وهذا يعني كلوريد البوتاسيوم الصلب ، السائل ، البخار في حالة اتزان .

نقطة تجمد الهيدرات (Cryohydrate point) يلتقي المنحني (AO) وتعرف النقطة الاتزانية وعندها ينفصل كل من الثلج والصلب لكلوريد النوتاسيوم ، ويعرف النقطة الاتزانية وعندها ينفصل كل من الثلج والصلب لكلوريد البوتاسيوم ، ويعرف النظام الذي يتكون من صلب + ماه (Cryohydrate) أي بالإغريقية (Frost water) المتجمد ، وعندها مخلوط يمكن تحضيره آليا لكل من بللورات الثلج وبللورات الصلب . ويمكن ملاحظة هذا لمخلوط الغير متجانس بواسطة منظار تليسكوبي . والصفات الفيزيائية مثل حرارة المحلول والكثافة هما وسيلة للقيم للمركبتين . وبتطبيق قاعدة السطوح F = 2 - 4 + 2 = 0 عند النقطة (O) توجد السطوح (KCl) ، ثلج ، سائل ، بخار) .

نقطة التجمد (Freezing point) شكل (7) يشرح تجمد المضاليط حيث عند إضافة ملح الي ثلج فإنه يصهره ودرجة حرارته تنخفض وتعرف درجة الحرارة على هذه النحو (Cryohydric hydrate) وعلى الجانب الآخر لو أضفنا ثلج الي محلول مركز من

(13) الاتران غير المتجانس ــ قاعدة الصنف

ملح فإن درجة الحرارة تنخفض علي طول المنحنى (BO) حتى يصل الي (O) مما يؤدي الي أقل درجة حرارة ممكنة يمكن الوصل اليها مع المخلوط المتجمد اما بإضافة ملح الي ثلج أو ثلج الي محلول اللح ، وأفل مخلوط متجمد سوف يؤدي الي :

- 1 انخفاض درجة حرارة التجمد .
 - 2 ارتفاع درجة حرارة المحلول.

درجة حرارة التجمد لبعض مخاليط يمكن تجهيزها آليا كالاتي :

$$KCl + ice = -11^{\circ}C$$

$$NH_4Ct + ice = -15.4$$
°C

$$NaCl + ice = -21^{\circ}C$$

$$KI + ice = -22$$
°C

$$CaCl_2 + ice = -37^{\circ}C$$

$$CaCl_26H_2O + ice = -55°C$$

3 - The H₂O + FeCl₃ System

3 - كلوريد الحديديك + ماء

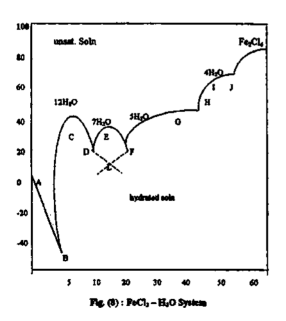
يعطى كلوريد الحديديك مع الماء أربع مركبات هيراتية

1. Fe₂Cl₆. 12H₂O

2. Fe₂Cl₆ 7H₂O,

3. Fe₂Cl₆. 5H₂O

4. Fe₂Cl₆ 4H₂O,



هذه الأنواع الاربع ثابتة التركيب ولها درجة انصهار مختلفة كما هو مبين بالشكل (8) كما وضحه روزيوم من نتائجه (Roozeboom) حيث عين نقاط الانصهار ومنحني الإذابة لهذه الأنواع المختلفة المكونة لكل نظام.

المنحنى (AB) - الانخفاض في نقطة التجمد الماء بإضافة كلوريد الحديديك للماء حيث (B) نقطة الانخفاض وعندها يتكون بللورات الحديديك 12 يدرأ + بللورات الثلج، ووجود المحلول المشبع والبخار في حالة اتزان وبتطبيق قاعدة التحرر (F = 2 + 4 - 2 = 7) وباضافة كمية من كلوريد الحديديك في النظام نلاحظ تلاشى الثلج الي ماء (Vanishes) ويتكون المنحني (BCD) ويتكون من مرحلة اخري للاتزان بين الملح (كلوريد الحديديك 12 يدرأ) والمحلول ، البخار ونقطة الانصهار – تقع عند 37م . وعندها يكون كل من المعلب والسائل متساويين في التركيب ، وباضافة كمية اخري من كلوريد الحديديك الي المحلول فإنه يتعين حدوث مركب جديد من الهيدرات وهو سبعة جزئ من الماء والذي يظهر عند (f) – 27.4م وعندها يتكون أربع سطوح 12 جزء و 7 جزء من ماء مع كلوريد الحديديك والمحلول والبخار في حالة اتزان (النقطة رباعية) .

والنقطة (D) – نقطة انتقالية (Transition point) وعندها يوجد نوعين من السطوح الصلبة 12 جزئ ، 7 جزئ من الماء – كلوريد الحديديك ، بينما في هذا المخلوط واحد من السطوح الصلب (Cryohydric hydrate) واحد من هذه المواد الصلبة عبارة عن ثلج ولو استمرت عملية الاضافة فإننا سوف نتحرك علي طول المنحنى (DEF) – ويمثل اذابة كلوريد الحديديك سبعة جزء ماء – درجة انصهار (E) ~ 35.5 م، النقطة (F) نجد المركب السباعي والخماسي في حالة منفصلة كمخلوط متواجد ، المركب المخماسي والمخماسي في حالة النقطة (C) ~ 57 م ، وكذلك (D) ~ 73.5 م نقطتا الانصهار علي الترتيب .

أخيرا علي طول المنطقة سوف نحصل علي منحني الانصهار للمركب الخماسي والرباعي علي الترتيب . وأخيرا نحصل علي الملح كلوريد الحديديك F=2-4+2=0 ، وبتطبيق قاعدة السطوح سوف نحصل علي النقطة الرباعية F=2-4+2=0 ، وللنقطة الثلاثية F=2-3+2=0 .

H₂O - CuSO₄ System

نظام ماء - كبريتات النحاس

توجد كبريتات الصوديوم علي هيئة مجموعتين من الهيدرات أولها كبريتات الصوديوم عشرة جزء ماء والثانية سبعة جزء ماء واما كبريتات الصوديوم اللامائية يوجد علي هيئة بللورات منشورية اما أومعيني (monoclinic & rhombic) كما ان كبرتيات الصوديوم والماء يمكن توضيحه في الشكل (9) . النقطة (A) تعشل نقطة التجمد للماء .

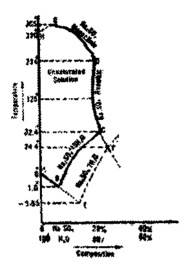


Fig. (9): N₂O + Na₂SO₄

فبإضافة كبريتات الصوديوم يحدث انخفاض لنقطة التجمد للماء للمنحنى (AB). (BC) إذابة كبريتات الصوديوم عشرة جزئ ماء درجة الحرارة – 32.4 عند (C)، وأعلى من (C) فإن الركب عشرة ماء يختفي علي طول المنحنى (CD) – ويمثل اذابة بلورات كبريتات الصوديوم المينى. ويبين انحناء المنحني أنه لا يشبه مركب كبريتات 10 ماء.

وكما هو ملاحظ أولا أن اذابة المركب اللامائي تقل مع ارتفاع درجة الحرارة ثم تزداد ثانيا لتصل الي 125م ، وتذب كمية من المادة بزيادة درجة الحرارة ، ولكن بين 125م ، وعندما

تصل الدرجة اني 234م. (D) سيظهر الركب المنشوري وعندها يكون كل من المعيني والمنشوري في حالة اتزان مع المحلول المشبع ، ومنحنيات الاذابة (CD), BC) يلتنيان عند النقطة 32.4م. وهنا يكون المحلول مشبع مع وجود الملحين . كما أنه عند النقطة (C) يوجد أربع اصناف كبريتات الصوديوم عشرة ماء + كبريتات الصوديوم عشرة ماء + كبريتات الصوديوم + المحلول + البخار في حالة اتزان ، F = 2 - 4 + 2 = 0 & F = 2 - 4 + 2 = 0 . والنقطة (C) ليست انصهار بل انها درجة تحول أي 10 ماء الي المركب اللامائي .

$$Na_2SO_4 10H_2O \xrightarrow{32.4^{\circ}} Na_2SO_4 + Solution$$

فلو سمحنا للمحلول المشبع بكبريتات الصوديوم المعيني اللامائي يبرد على طول الخط (DC) فإن الركب 10 ماء سوف يترسب عند (C) وفي بعض الأحيان لا يحدث هذا والشكل اللامائي يظل في منطقة الشبه اتزان ، ويظل التركيب كما هو من النقطة (C) وحتي النقطة F 24 م وعند (F) يتكون مركب جديد من سبعة جزئ ماء وينفصل من المحلول ولا يتكون هذا الابعد اختفاء 10 جزء ماء . وتحت هذه الظروف فالمنحنيات الشبه متزنة (EF) (EF) سوف نحصل عليها ، وعليه سوف يوجد ثلاثة اصناف وهم فعند المنحنى EF – يمثل منحن الاذابة للمركب السباعي والنقطة E تمثل رباعية الاصناف وتتكون من المركب السباعي ، الثلم ، المحلول ، البخار في منطقة الشبه متزنة

(metastable equilibrium) والنقطة (F - 24.4 - F) نقطة الانتقال والستي عندها المركب السباعي واللاماثي مع المحلول في نقطة شبه اتزان .

وكما هو موضح في المنحنى (EF) أن المركب السباعي اكثر اذابية من المركب عشرة جزئ ماء وبإضافة ملح من المركب 10 جزء ماء سوف يؤدي الي زيادة الملح ليحدث له ترسيب على هذا الشكل ويتكسر على طول المنحنى (BC).

Three Component Systems

أنظمة ثلاثية المكونات

وهذا النوع من الانظمة الثلاثية المكونات عند تطبيق قاعدة الصنف علي هذه الصورة

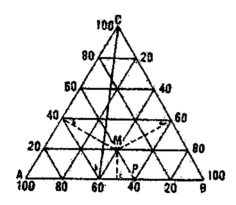


Fig. (10) Diagram for three component system

F = 3 - P + 2 = 5 - PIt is at litiding in the series of the series

ثبوت الضغط وليكن الضغط الجوي (atmospheric pressure) كذلك عند ثبوت درجة الحرارة ايا كانت قيمتها . وبثبوت اثنين من المتغيرات علي هذا الشكل ، فان اثنين من حدود التركيز يمكن تغييرهم باستقلالية ، وبالتالي يعطي الشكل له على هيئة مسطح . ففي حالة مخلوط المكون الثلاثي . التغير في المتركيب والتعبير عنه يكون من الأنسب بمثلث متساوي الأضلاع . هذه الطريقة قد اخذت بواسطة العالم جي . استوك (Gstock) واستخدمها العالم روزبووم (roozeboom) .

ولتفهم ولتيسير الرسم للنقاط خلال التركيبات المختلفة علي المثلث التساوي الاضلاع في الارتفاعات (الاضلاع) تقسم الي عدة أقسام متساوية كلما كان التقسيم صغير كلما كان الوصول الي نسبة المكونات بصورة أدق . وكل جانب من جوانب المثلث يقسم بخطوط متساوية ومتوازية لفلع من الاضلع وبالعكس من الناحية او الجانب الآخر بالقابل . كما في هذا الشكل (10) . ومن هذا نلاحظ الخطوط المتوازية المارة بالمثلث تشير مثلا الي زيادة نسبة المركب (A) من النطقة (a) حتى القاعدة (BC) وحتى 100% للمنطقة (A) وبالمثل المكونين (BC) وأو الخطوط العبودية المبنية بالسافات (BC) لمثل كما هو واضح من المكونة (A) والمكونة (B) والمكونة (C) التركيبية عند المركز (M) تمثل كما هو واضح (40% لـ A) ، (40% لـ B) ، (40% لـ C) ، وناتج الشكل الموضوع ماهو الا مجموع المسافات الثلاث عند أي نقطة المثلث التساوي الإضلاع المرسوم ، عموديا علي الجوانب الثلاث . وما هي الا ارتفاع المثلث . والنقطة الموجودة علي أحد الجوانب الجوانب الثلاث . وما هي الا ارتفاع المثلث . والنقطة الموجودة علي أحد الجوانب من المكونات فقط ، فمثلا عند النقطة (P) تبين نسبة اثنين من المكونات فقط ، فمثلا عند النقطة (P) تبين نسبة اثنين من النظام 40% للمركب A + 40% للمركب B ، وبالثال علي الجوانب الاخري علي طول كل من (BC) ، (C) مم كما أنه عند النقطة (k) فان قيمة (C) تساوي صفر بينما تساوي 60% للمركب A + 40% للمركب B .

كما أنه أيضا توجد انظمة ثلاثية اخري للسوائل . وتنقسم الي ثلاثـة اقسام ونكتفي بذكر أنواعها فقط .

1 - One pair partially miscible زوج وحيد محدود الامتزاج

2 - Two pair partially miscible روجين محودين الامتزاج - 2

3 - Three pair partially miscible محدودة الامتزام - 3

فمن أمثلة النوع الاول: الكلوروفورم وحمض الخليك والماء ، حيث ان الماء يمتزج مع حمض الخليك بجميع النسب ، وكذلك حمض الخليط يمتزج مسع الكلوروفورم ايضا بجميع النسب ، بينما الزوج الوحيد وهو محدود الامتزاج الكلوروفورم والماء .

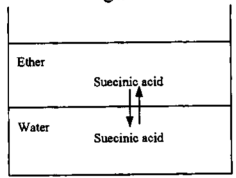
ومن أمثلة النوع الثاني . خسلات الايشايل والبيوتايل العادي والماه . حيث الاول والثاني يمتزجان بجميع النسب . ولكل الثاني والثالث يكونا سلطحين منفصلين وكذلك الاول والثاني ايضا يكونا سطحين منفصلين عند نسب ممينة .

اما النوع الاخير: وهذا النوع ما يعرف بان الثلاثة يكونوا اسطح منفصلة. ولمرفة الاشكال الثلاثة الاشكال الثلاثة على ضوء الشكل السابق.

The Distribution Law

قانون التوزيع

لو أذيبت مادة صلبة أو سائلة بين سائلين غير مستزجين مما أي مكونا سطحين منفصلين . فإننا نحصل عند ثبوت درجة الحرارة وباضافة المادة توزيع لهذه المادة المذابة



نفسها بين الذيبين الاخربين حتى الوصول الي حالة الاتزان . وعند هذه الظروف فان معدل مرور الجزيئات خلال السطح الفاصل للمذيبين من واحد لآخر بنسبة إذابته في واحد عن الاخر .

فمثلا عند اضافة حمض السكسنيك وبكميات متغيرة كما في الشكل (11) .

نلاحظ أن الحمض يوزع نفسه بين

Fig. (11) Distribution of scenic acid between water and ether

Table (1) Showing the distribution of succinic acid and iodine

Succinic acid between H ₂ O and ether at 15°C		Iodine between CS ₂ and H ₂ O at 18°C.			
Grams of aci	<u>d in</u> 10 ml of;	Grams of iodine in 10 ml of;			
water	ether	CS ₂	H₂O		
0.024	0.005	1.74	0.0041		
0.070	0.013	1.29	0.0032		
0.121	0.022	0.66	0.0016		

 $K_D = 5.3 \pm 0.1$

 $K_D = 410 \pm 10.0$

السطحين النفصلين عند أي درجة حرارة ثابتة . وأن نعبة تركيز الحمض بين السائلين $\frac{C_1}{C_2}=K_D$ عند ثبوت درجة الحرارة حيث $\frac{C_1}{C_2}=K_D$ ثابتة . كما ينص هذا القانون $\frac{C_1}{C_2}=K_D$ عند ثبوت درجة الحرارة حيث التوزيع الحمض في الماء ، $\frac{C_2}{C_2}$ تعرف بمعامل التوزيع المعامل التجزئ Partition coefficient . كما هو الحال عند اضافية اليود الي كيل من

ثاني كبريتيد الكربون والماء . كما أن مثل هذا السلوك في حالسة المزدوج غاز - سائل ، صلب - سائل ، سائل ، سائل - سائل أو أنظمة اخبري . كما لاحظ العالم نرنست 1891 (Nernst 1891) أن هذه النسبة ثابتة مادام البوزن الجزيئ للمادة الذابة نفس البوزن للجزيئ فلي الذيبين ، بمعنى انه لايحدث تجمع او تفكك للمادة عند الاضافة . كما همو ملاحظ من الجدول وان قيم التوزيع لبعض المركبات ثابتة مع اختلاف تركيز الذيب عند ثبوت درجة الحرارة .

اسئلة على الاتزان الغير متجانس - قاعدة الصنف

المعني بالعبارات الاتية : أ - المكونات ب - السطح جـ- درجة التحرر بين كم عدد درجات التحرر الخاضعة للانظمة الآتية :

$$a - CaCO_3 \leftarrow CaO + CO_2$$

$$b - NH_4Cl(g) \stackrel{\longrightarrow}{\longleftarrow} NH_3 + HCl$$

$$c - 2H_2O \implies 2H_2 + O_2$$

- 2 اثبت قاعدة جيبس للوجوه ، اشرح العبارات الداخلة فيه . ثم طبق هذه القاعدة
 لنظام الماء مستمينا في الشرح بالشكل المعد لذلك .
 - 3 اكتب باختصار عن الصيغة التآصيلية الأشكال الكبريت في صيغة قاعدة السطوح .
 - 4 اشرح العبارات الاتية:

5 - تحت أي من الظروف نحصل على كل من :

جـ - كبريتات الصوديوم اللامائية من محلول كبريتات الصوديوم

ثم اعطي شرح لكل طريقة مستخدما لكل حالة

6 - اكتب بالتفصيل عن انظمة ثلاثي المكون .

البّاكِ الزّايعِ عَشِن

الغراونيسات The Colloids

عند إذابة كمية معلومة من مادة اليوريا او كلوريد الصوديوم في كمية كافية من ماء فان المادة سوف تتفتت علي هيئة جزيئات منفردة او أيونات وتتوزع مختفية في كل جـز، من الماء . هذا المخلوط المكون من مادتين أو أكثر من المواد الجزيئية أو الايونية المنتشرة في وسط آخر مثل الماء يعرف بالمخلوط الحقيقي True solution ، ونظرا لان تلك الايونات الجزيئات لايمكن رؤيتها في الماء فإنها تعرف بالمخاليط المتجانسة .

إذا سحق الطعي او الطباشير سحقا دقيقا أيا كانت الكهية صغيرة أم كبيرة ثم خلط بالماء فان المحلول الناتج يسمي بالمعلق (suspension) حيث ان الطمي او (الطباشير) لا يمكن تجزئته الي جزيئات منفردة او الي أيونات لهذا نجد أن الجسيمات ذات الأحجام الدقيقة منه ترسب ببطه ، في حين تترسب الجسيمات ذات الحجم الأكبر بسرعة اكبر ، وليس من الممكن تصغير حجم جزيئات الطمي او الطباشير الي الحجم الجزيئي او الايوني ولذلك فان معلقهما سوف يبقي في المحلول عديم الذوبان ، ويقال حينئذ ان ههذا الخليط من الماء ، والطمي (أو الطباشير) غير متجانس .

وفيما بين المحلول الحقيقي والمعلق توجد مضاليط تتكون من مادتين تكون فيه جسيمات المادة الغير قابلة للذوبان مجزأة تجزيئا دقيقا لدرجة أنسها لاتترسب ولا يمكن فصلها بطرق الترشيح العادية ، وتكون الجسيمات في ذلك المخلوط أصغر من جسيمات المعلق ولكنها اكبر من جسيمات المحلول الحقيقي وتعرف تلك المضاليط بالغروانيات المعلقة ، او الأنظمة الغروية .

والغروانيات عبارة عن مواد تتكون من صنف مستعر متجانس يعرف بالوسط الناشر (dispersion medium) او الصنف الخارجي ، وجسيمات لوسط غير مستعر تعرف بالوسط النتشر (dispersed medium) او الصنف الداخلي ، فالحبر الهندي وغروي الكبريت ، اللبن ، غروي كل من النشا والصمغ العربي في الماء ومصل الدم تعتبر جميعها أمثلة للغروانيات .

أول من درس الغروانيات بطريقة تصنيفية هــو العالم سيلمي Selmi فقد حضر محاليل غروية تعرف أيضا بالصول (Sols) من الكبريت ، ازرق بروسيا والكازيين، واستنتج من دراسته أنها ليست محاليل حقيقية ولكنها عبارة عـن معلقات في الماء . وفي عام (1861) درس توساس جراهام Thomas Graham عملية انتشار بعــض المـواد المختلفة من مخاليط خلال أغشية (membrane) ووجد أن لبعضها معدل انتشار سريع خلال الاغشية والبعض الآخر له معدل انتشار بطئ وطبقا لمعدلات انتشارها رتب جراهام جميع المواد في مجموعتين مواد بالورنية Crystalloide ومواد غروية Colloids .

والمجموعة الاولي من المواد ذات اوزان جزيئية صغيرة نسبيا ومن أمثلتها: أملاح اليوريا، السكر، وكما ذكر سابقا توجد جسيمات في تلك المواد علي هيئة جزيئات او أيونات منفردة في المحلول وهي سريعة الحركة ولا تري بانعين المجردة ولذلك فإنها تكون سريعة الانتشار خلال الأغشية ويمكن لتلك المواد ان تتبلسر بسهولة من المحلول ولذلك سميت بالمواد البللورانية

والمجموعة الثانية من المواد مثل البروتين ، تانين ، البومين ، الجيلاتين ، والغراء والنشا بطيئة الحركة نسبيا ولها ميل بطئ (أو النفاذية) للانتشار عبر الاغشية ، ولذلك سعيت بالغرويات ، نسبة للغراء (Koll-glue) and (Koll-glue) أي الشبيه بالغراء وتكون جسيمات المادة الغروية اكبر بكثير وقد تتكون من مجموعات لمئات من الجزيئات عادية الجسم ، أو حتى تكون عبارة عن جزئ واحد كبير جدا مثل (البورتين) وتكون المادة الغروية عند الحصول عليها من عملية تبخير المذيب في حالة امورفية (غير متبلرة) وصلبة واضحة . وفي الحقيقة تكون البروتينات كبيرة في حالة متبلرة عند تبخير المذيب . بالرغم من ذلك فإنها لا تنفذ خلال الأغشية .

وان التفرقة بين المواد البللورانية والغروية انما تعتمد في الحقيقة على الحجم النسبي للمادة وذلك لان كثيرا من المواد يوجد في كل من الحالة الأمورفية والبللورانية . ويعتبر غروي الفضة وأملاح الفضة أمثلة لذلك .

ولغرض تصنيف المواد - استخدم جراهام الجهاز الوضح بالشكل (1) ، يعرف بجهاز الداياليز (Dialysis) .

وحيث ان المعلق الغروي للمادة هو عبارة عن مرحلة وسطية بين المحلول الحقيقي والمعلق ، وليس من المكن وضع خط فاصل بين المحاليل الحقيقية (الايونية او الجزيئية)

والغرونيات العالقة في ناحية ، وبين الغرونيات الملقة والحبيبات ذات الاحجـــام الكبـيرة

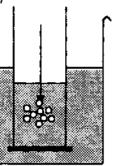


Fig. (1)

العالقة من الناحية الاخري في المقابل . حيث يوجد تغير تدريجي من نوع الي النوع الآخر في الانظمة ، وعلي أي حال ، فان النظام الغروي يتميز ببعض الخواص التي يمكن ان نضعه في مجموعة معينة منفصلة اذ ان خواص الغرويات وسلوكها تعتمد اساسا علي حجم الجسيمات وشكلها وشحنتها ، ويوضح الجدول (1) بعض الخواص الميزة للغرويات ومقارنتها بالمحاليل الحقيقية والملقات الخشنة .

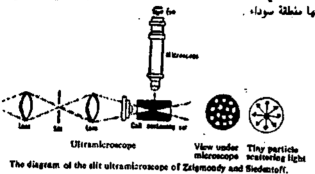
جدول (1) بعض خواص الأنظمة المنتشرة المختلفة

معلق الجسيمات الخشنة	المعلول الفردي	المحلول الحقيقي	المنطوعات
اکبر من 10°A°	A* 10 - 10	A° 10 – 1	حجم الجسيمات
تتكون الجسيمات يغر منظمة من	العسيمات تكون أكبر ويمكسن أن تتكسون	جسيمات الذرات الذائبة عن	طنبعة الجسيمات
ألاف وغالبا ملايين من الجزيئات	تجمعات لمنات من الجزيئات عادية الحجسم	حزينات لما علاية لو أيونية	
	او من جزئ متفرد كبيرة العجم مثل		
	المبرونين		
ِنَتَكُونَ الجمومات اكثر من 10 ²	تعتري الجديمات علي 10 ² - 2 نرة	تحتوي الجسيمات على 2	التجمعات
ذرة ا		_ 10 ذرة	· —
غير منجانس		منجانس	الصنف او الطور
غور منتظم	بينساري – خطبي – ملفوف – عنسوي –	-!	اللشكل
	منفائح	 	
قد نکون متعلالے او موجبہ او	أما مرجبة ار سالبة الشعنة	اسا تكون أيونات موجية أو	الشعنة علي
سالبة الشحنة.		سالبة او جزيتات متعادلة	
	يمكسن رؤيسة الجعسيمات بواسطة		امكانية رؤيتها
	المبيكرومسكوب الفوقي ، لا يمكن رؤيتسها		
	بواسطة للميكروسكوب للعلاي		
4 -	تسر خسلال ورق الترشيح ولكن يعجز		القابلية للنرشيح
	بواسطة المرشحات العالية الدقة		
• ·	تتتشر ببطء شنيد والمسيدات الأصغور هي	1	الانتشار
/	فقط التي يحدث لها داياليز ولكن ببطء جدا.		
تثبتت المشوء وينكس	تفنت المبنوء	j l	تثننت الضوء
		مثلها مثل العنوائل الفقية	
تترسب في الفاع نحث تباثر	لاتترسب في القاع تحث بكثير الجانبية	لانتاثر	تأثير الملابية
الجاذبية			
المطمي - المزمل	اللبن - كرتش المطاط - الضياب - المسمغ	البوريا السكر كلوريــد	الأمثلة
	8	المسوديوم في الماء .	

(14) الغروانيات

Ultra-microscope

الميكروسكوب الفوقي



بقمع تيندال Tyndall)

(cone) اذ يمسر شسماع
قبوي من الفسوء صادر
عبادة من صمام قسوس
كهربي ، وذلك خبلال
عدة ساعات ، ثم يمبر
خبلال فتحة (slit) ثم
يدخيل خبلال الخلية

التي تشتمل علي الصول – في اتجاه أفقى . وينظر الي الخلية خلال ميكروسكوب موضوع بزاوية قائمة بالنسبة لمسار الضوء (عمودى) وحيث أن جسيمات الغروي تشتت الضوء في جميع الاتجاهات ، فان الجسيمات سوف تبدو علي هيئة جسيمات صغيرة دقيقة ، لامعة تتحرك عشوائيا (الحركة البراونية) ويتكون خلفها منطقة سوداء .

تقسيم الغروانيات: توجد ثمانية تقسيمات ممكنة للمحاليل الغروية مبينة في الجدول رقم (2)

الأمثلة	التسمية	الوسط الثاث	الوسط المنتشر
لا يوجد هذا النوع نظرا لأن جزيئات الغازات تنتشر في بعضها البعض مكونة صنفا واحدا متجانسا	مخـــاليط غازية	غاز	غاز
رغاوى الصايون	رغاوي ,	سائل	غاز
هوا، منتشر في صلب مشل المعادن - الزجاج وعديد الاستيارين الرغوي	رغــــاوي صلبة	صلب	غاز
السحاب ، الفياب ، الأيروسولات	الضباب	غاز	سائل
اللبن المتجانس ، ماء في زيت ، ماء في بنزين	مستحلب	سائل	سائل
الحلوي – الجيلي – البجلاتين ، سيليكا – جـل – هيدروكسيد الحديديك الهلامي	هلامـي – جل	ملب	سائل
دخان التبغ (الكربون الملق) أو الدخان . دخان الكربسون المنتشر في الجو . أو أبخرة اليوم أو الـتراب الملق في الجو . أو أبخرة اليوم أو الـتراب الملق في الجو	الدخان	فاز	صلب
الكازبين المعلق في الماء ، كبريتيد الزرئيخور ، صول الذهب ، كلوريد الجديديك .	صول	سائل	صلب
السبائك ، الزجام المكون ، المخاليط البللورية ، المادن .	السيا <u>ئك</u>	صلب	صلب

الغرويات الليوفوبية والليوفيلية Lyophobic and Lyophilic Colloids

قام بيرين وفروندلش (Peiren and Freundlich) بتصنيف الغرويات الي مجموعتين ليوفوبية وليوفيلية . ويعني لفظ ليوفوبي الكاره - أو الخائف من السائل . فالبنسبة للصولات الليوفية أي لا يوجد تجاذب بين الجسميات المنتشرة والوسط الناشر وتعتمد علي ثبات هذه الصولات أساسا علي شحنة الجسيمات . وإذا استعمل الماء كوسط ناشر لهذه الجسيمات العالقة فان المسمي يعدل الي لفظ هيدروفوب بدلا من لفظ (ليوفوبي) وعادة تكون الصولات الهيدروفوبية أو الليوفوبية غير ثابتة جدا . وعندما تترسب الغرونيات الليوفوبية ، فانه لا يمكن تحويلها مباشرة الي الشكل الغروي ، ولذلك فإنها تعرف بالغرونيات غير الانعكاسية (Irreversible Colloids) .

وتعنى كلمة ليوفيلي - المحبة للسائل - حيث يوجد تجاذب بين الجسيمات المنتشرة والوسط الناشر - والغرونيات الليوفيلية أكثر ثباتا من الصولات الليوفوبية . ومن جهة أخرى فإنب يمكن إعادتها مرة اخري الي الصورة الغروبة ولذلك فإنها تعرف بالغرونيات الانعكاسية (reversible coloids) ويوضح الجدول رقم (3) بعض الخواص للصولات الليوفوبية ، والليوفيلية .

الذي له ميل	الكاره	الخــواص
ضعیف	ضعيف	 1 – الثبات بالنسسية للتجلط بواسطة الاليكتروليت
رديئة	جيدة	ر المنظورية عن طريق الميكروسكوب المنكروسكوب الالكتروني الفوقي الميكروسكوب
يمكن اعتبارها	صفيرة جدا	3 - الضغط الأسموزي
حمض الساليساليك والكوتش والالبومين	الذهب ، الغضة كلوريد الفضة	4 – الأمثلة

Preparation of colloidal solutions

تحضير المحاليل الغروانية

يعكن تحضير الالكتروليتات الغروية (الصابون - المنظفات الصناعية) وكثير من المواد العضوية مثل الجيلاتين ، الصمغ العربي والنشا من المحاليل ليوفيلية وذلك عن طريق عمليات الاذابة في الماء (hydrophobic colliod) .

(14) للغرولتيات

اما النوع الآخر وهو الهيدروفوبيي hydrophopic (الكاره للماء) فهمكن تحضيره بطريقتين اساسيتين وهما (أ) التكثيف ، (ب) التشتت .

الطريقة الأولي:

Condensation methods

طرق التكثيف

تعتمد هذه الطريقة علي تحويل الايونات او الجزيئات الموجودة في المحلول الحقيقي True solutions الي الجسيمات ذات أبعاد غروانية وذلك عن طريق تفاعلات كيميائية ، ولقد استخدمت أنواع مختلفة من التفاعلات الكيميائية في تحضير المحاليل الغروانية عن طريق عمليات التكثيف وهي :

أ - الاختزال Reduction وهي طريقة عامة تستخدم لتحضير غروانيات المعادن مثل غروي الذهب ، وغروي الفضة ، اللذان يمكن تحضيرهما عن طريق اخبتزال محلول مخفف من ملح الفلز بتأثير بعض العوامل المختزلة العضوية مثل إضافة التأنين الي محلول كلوريد الذهب ليعطي غروي الذهب الأحمر ، وكذلك باختزال كربونيات الفضة بواسطة حمض التانيك (Tannic acid) ليعطى غروى الفضة .

ب - الأكسدة Oxidation ومن أمثلته غروي الكبريت الذي يمكن تحضيره بسهولة وذلك بأكسدة كبريتيد الهيدروجين حيث يمزج كلا من محلول كسبريتيد الهيدروجين وثاني أكسيد الكبريت بنسب قياسية stoichiometric ratio للحصول على صول (غروي) الكبريت . وأيضا لو ترك كبريتيد الهيدروجين في الجو مدة أطول فإنه يتحول بفعل أكسدة الجو ينفصل الكبريت ويصبح معلقا في الوسط الناشر (الماء) كما هو في المعادلة الآتية :

$$4H_2S + 2O_2 \longrightarrow 4H_2O + 4S$$

كما يحضر أيضا غروي ثاني أكسيد المنجنيز وذلك بإضافة محلول فوق اكسيد الهيدروجين الي محلول برمنجنات البوتاسيوم بطريقة قياسية ثم يرج المحلول جهدا ففي أثناء المزج يتكون صول ثاني اكسيد المنجنيز سائب الشحنة نتيجة لامتزاز أيونات من قلوي الذي يتكون أثناء عملية المزج بين فوق اكسيد الهيدروجين والبرمنجنات.

جـ - التحلق المزدوج Double decomposition غروي كبريتيد الزرنيخوز يمكن تحضيره وذلك بإضافة كبريتيد الهيدروجين على أكسيد الزرنيخور .

 $As_2O_3 + 3H_2S \longrightarrow As_2S_3 + 3H_2O$

يحضر 1% محلول من أكسيد الزرنيخور في الماء الساخن يبرد المحلول ثم يرشح . وناتج المحلول بعد ذلك حمض الزرنيخور حيث يضاف تدريجيا الي 200 مل من ماء مشبع بكبريتيد الهيدروجين . بإمرار تيار من كبريتيدي الهيدروجين خلال المحلول حتي إنفصال الصول الأصفر . والزيادة من كبريتيد الهيدروجين يـزاح بالتسخين أو الأففسل بإمرار غاز مستعر من الأيدروجين خلال المحلول .

د - التحلل المائي hydrolysis بهذه الطريقة يحضر صول هيدروكسيد الحديديك وذلك بإضافة كمية صغير من محلول مركز من كلوريد الحديديك الي كمية وفيرة من الماء الساخن (60°م) مع التقليب المستمر ويحدث التحليل المائي لكلوريد الحديديك في الحال.

$$FeCl_3 + 3H_2O \longrightarrow Fe(OH)_3 + 3HCl$$

ويتكون محلول احمر غامق من صول هيدروكسيد الحديديك وهذا الغروي ثابت تعاما ويمكن تنقيته بواسطة عملية الدياليز .

هـ - تبادل الذيب Exchange of solvent يتلخص هذا البدأ العام في انه اذا كانت مادة (x) ولكن لا تذوب في (z) فان المادة (x) سوف تصبح معلقة غرويا عندما تخلط محلولها في (y) مع كمية وفيرة من (z) ويجب ان يكون المذيبين (y) لهما قابلية الامتزاج ببعضهما البعض ومثال ذلك تحضير صول الكبريت بإضافة محلول كحولي مشبع من الكبريت الي الماه .

Dispersion methods

ثانيا: طرق الانتشار

حيث تكون المادة في حالتها الابتدائية على هيئة كتل والتي يجري لها عملية تفتيت الي جسيمات صغيرة ذات حجوم غروية وذلك باستخدام طرق مناسبة ومن أهم هذه الطرق ما يلي :

أ - الانتشار بالكهرباء: طريقة القوس الكهربي لبريديج وفي هذه الطريقة تصطدم شرارة كهربية - تحت سطح ماء التوصيل بقطبين من الفلز المراد انتشاره وتؤدي الحرارة الزائدة الناتجة عن القوس الكهربي الي تحويل الفلز الي ابخرة والتي في الحال تبرد ثم

(14) الغروانيات

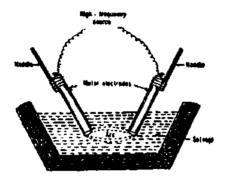


Fig. (3): Bredig's are method

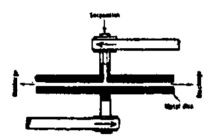


Fig. (4): Disc mill

تتكشف الي جسيمات ذات احجام غروية وذلك بواسطة تأتسير الماء الثلجسي في الحمام المائي كما هو موضح في الشكل (3).

ب – الانتشار الميكانيكي: وفي هذه الطريقة حيث يمرر مملق خشن من المادة خلال سطحين ذات قرصين والتي تدور بسرعة عالية جدا 7000 دورة في الدقيقة وفي اتجاهين متضادين ، وفي خلال هذه الاثناء يتعرض المعلق الخشن خلال القرصين لقوة تحطيم قوية ، خلال الي جسيعات ذات أحجام غروية ويوضح الشكل رقم (4) مخططا لقرصي المطحنة.

جـ - الببتزه (التجزئة) peptizition : الببتزه او التجزئة هي عكس التجمع ، ويشير تعبير الببتزه الي التحطيم او التشتت المباشر للمادة الي جسيمات ذات ابعاد غروية بواسطة مادة اخري تعرف بعامل الببتزه (peptizing agent) ويعكن اجراء علمية التجزئة او الببتزه لبعض المواد مثل (الغراء glue) ، الصمغ ، الجيلاتين بواسطة الماء وهو عامل الببتزه (peptizing agent) ليعطي محولا غرويا . وعند معاملة محلول غروي عامل الببتزه (peptizing agent) ليعطي محولا غرويا . وعند معاملة محلول كلوريد حديث التحضير مسن هيدروكسيد الحديديك بإضافة كمية صغير من محلول كلوريد الحديديك في الحال محلول غروي مسن هيدروكسيد الحديديك .

Purification of Colloids

تنقية الغرويات

لكي يمكن تنقية المحاليل الغروية من المواد الايونية او الجزيئية (التي تكون محاليل ultra- حقيقية) تستخدم طريقتان ، وهما الفصل الغشائي (dialysis) وفوق الترشيح filtration

Dialysis

1 - طريقة الفصل الغشائي

تعتمد هذه الطريقة علي حقيقة وجود عدد كبير من المواد الالكتروليتية التي تكون المحاليل الحقيقية والتي يمكنها أن تمر خلال الاغشية الشبه منفذه memebranes في حين لا يمكن للجسيمات الغروية ان تمر خلال تلك الاغشية وهناك عاملان مسئولان عن تنقية الغرويات ، أولهما الغشاء المستخدم كمصفاه لحجز الأجسام ذات البعد الغروي الكبيرة وتسمح للجسيمات ذات البعد الجزيئي أو الايوني (الحقيقي) أو جسيما الاصغر بالمرور خلاله . والثاني هو أن يكبون الفروق في معدل الانتشار النسبي للجسيمات هو العامل الاكثر أهمية اذ أن الجسيمات الغروية تنتشر خلال الاغشية ببطه جدا بسبب حجم جسيماتها الكبيرة نسبيا ، بينما تمر الجزيئات الصغيرة والايونات التي تكون المحلول الحقيقي بسرعة اكبر ، وإشكال جهاز الفصل الغشائي .

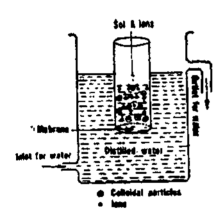


Fig. (5) dialyser

اما ان تكون اسبطوانية الشكل او حقيبية الشكل ، وهي تصنع من مواد مختلفة تستخدم في عمليات الفصل ويتكون جمهاز الفصل الغشائي ، شكل رقم (5) من وعاء اسطواني مثبت في احدي طرفيه غشاء والطرف الآخر مفتوح الاضافة المحلول الغروي ، ثمم توضع الاسطوانة في حمام كبير يحتوي علي ماء مقطر، ويزاح الماء المقطر من وقت لآخر من خلال فتحة من أعلى الحمام حيث ان المادة البللورانية (الجزيئات أو الايونات) تاركة المحلول الغروي ، شكل (5)

وقد تطورت هذه الطريقة باستخدام اقطاب للدياليز وذلك لتسهيل عماية انتشار الاليكتروليتات خلال فشاء تحت تأثير مجال كهربي اذ يغطي نهايتا جهاز الداياليز بغشاء ويشحن المحلول الغروي في الوعاء الذي يوضع في الحمام الخارجي المجهز بقطبين، مع وجود مدخل ومخرج للماء المقطر لها شكل (6) ، وعندما يمر المجال الكهربي عبر أنبوبة الفصل (dialysis) سوف تتحرك أيونات الالكتروليتة

(14) للغروانيات

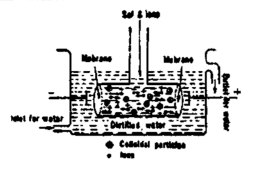


Fig. (6): Electrodialyser

نحو الأقطاب الخالفة في الشحنة ويزاح بواسطة الماء المقطر. ولكن من الواضح أنه في عملية الالكترودايالييز لا تستزاح الشوائب الالكتروليتية مثل اليوريا ، السكر .

Ultra filtration

2 - طريقة فوق الترشيح

وفي هذه العملية سوف يتم فصل تلك المواد الموجودة الـتي تكون المحلول الحقيقي بجانب السائل الناشر عن جميمات المادة الغروية ، اذ ان ثقوب (فتحات) ورق الترشيح يسمح بمرور الجسيمات الغروية ولكن لا تسمح الاغشية ذات الثقوب الضيقة جدا ، بحجز تلك الجسيمات ، وهي تمد من مشتقات السيلياوز مثل السلوفان ، ويمكن تحضير أغشية خاصة بعملية فوق الترشيح بفتحات الأبعاد . وحيث ان اغشية فوق الترشيح ليست مرنة . فإنها تدعم غالبا بواسطة إطارات من منخل سلك ، خصوصا عندما يدفع السائل خلالها وذلك بتأثير ضغط ويمكن الإغشية الغروانية ترسب على ورق الترشيح أو بورسلين به ثقوب لزيادة تقويتها ، ولطريقة فوق الترشيح أهمية بالنسبة للبكتريولوجيا في إذالة البكتريا من المحاليل .

اصل الشحنات على الاجسام الغروانية Origin of charges on colloids

للشحنة الكهربية الموجودة أهمية كبيرة جدا ، نظرا لآنها مسئولة اساسية عن ثابت الغروينات ، إذ يؤدي وجود شحنة معينة من نوع واحد على الجسيمات الغروية الي تنافر مع بمضها البعض نتيجة لعدم قدرتها على الالتصاق ببعضها البعض او تجلطها – وهناك بعض المعلقات الغروية مثل هيدروسول اكسيد الحديديك ذات الشحنة الموجبة في حين تكون جسيمات كبريتيد الزرنيخور (هيدروسول) سالبة الشحنة . بينما البروتينات اما تكون موجبة او سالبة اعتمادا على قيمة pH للمحلول وعموما يوجد طريقتان تكتسب فيها الغرويات شحنتها السطحية وهما .

التأين المباشر Direct ionization : عندما تحتوي الجسيمات الغروية علي مجموعات قابلة للتأين - سوف يؤدي تفكك تلك المجموعات او لجزيئات الى اكتسابها

شحنات ، فمثلا بعض البوليمرات - مثل متعدد حمض الأكريليك أو حمض النيوكلييك يتأين الى جزئ كبير انيون :

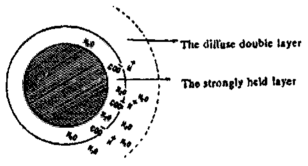


Fig. (7) Charge on a spherical macromolecule possessing carboxyl groups.

من وجهة نظر مبدأ الطبقة المزدوجة المنتشرة الطبقة المزدوجة المنتشرة يأخذ الجزء الكبير الكروي أو الجسيم الغروي كما في الصورة الموضحة بشبكل (7).

ان تجمع مجموعات

أنيونات الكربونيل مع السطح أحادي الجزئ من تجمع جزيئات الماء التي تقوم بالاستذواب علي هيئة طبقة ملتمقة قويا مع السطح ويكون أيون الهيدرونيوم علي بعد في الطبقة الاكثر انتشار .

Preferential adsorption

الامتزاز المفضل

يعتمد الامتزاز المفضل للأيونات من المحلول بناءا على شحنة السطح مثال ذلك صول هاليد الفضة المتكون بمزج محلول مخفف من نترات الفضة وهاليد البوتاسيوم والذي يمكن أن يحمل شبحنة موجبة أو سالبة . وعملية الادمصاص للأيونات بواسطة الجزيشات (البللورات الأيونية) يمكن الكشف عنها بكمية كافية على اساس قواعد الادمصاص .

(14) الغروائيات

1 - طبقا لقاعدة لوترموسر Lottermosser : تعتمد اشارة الشحنة علي تلك المادة الموجودة الكيميائية فائضة ، فإذا اضيف محلول مخفف من نترات الفضة الي كمية زائدة من محلول مخفف من يوديد البوتاسيوم سوف نحصل علي صول مشحون بشحنة كهربائية سالبة ، بينما يحدث العكس اذا اضيف محلول من نترات الفضة (بكمية كبيرة) الي محلول مخفف من يوديد البوتاسيوم حيث يتكون صول حاملا لشحنة موجبة .

ب - طبقا لقاعدة فاجان وبينيث Fajans & Peneth rule هذه الايونبات المتي تكون مركبات عديمة الذوبان مع احد مكونات المادة الصلبة يعتبر هو المفضل في امتصاص علي سطح الصلب المترسب وبعبارة اخري فإن المواد الصلبة الايونية مثل هاليدات الفضة ، الكبريتيدات تفضل في امتزازها ايونات ذات ايون مشترك معها ، مما يوضح الميل المتساوي بالنسبة للبلورة لكي تزيد من شكلها البللوري في الفراغ ، ويفسر ذلك وجود شحنات متضادة علي هاليدات الفضة ، والأكاسيد الفلزية وصولات الكبريتيدات ، ويمكن الشكلان (أ) ، (ب) الشحنتين المتضادتين على صولات يوديد الفضة حيث يكون علي هيئة :

$$(8-b) Ag I Ag^{+}: NO_{3}^{-}$$
, $(8-a) (Ag I) I^{+}: K^{+}$

حيث يقوم يوديد الفضة بامتزاز أيونات اليوديد معطاه جسيمات سالب الشحنة (a b) وبينما يوضح الشكل (b b) ان أيون الفضة قد امتزت وأصبح للجسيم شحنة موجدة.

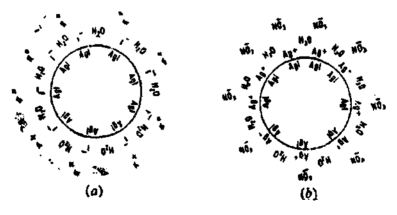


Fig. (8-b) Silver Indide sols stabilised by (a) indide ions (b) silver ions.

وفي كلتا الحالتين تكون الايونات الضادة K^{+} , K^{+} علي الترتيب موجودة في المحلول في المنطقة الموجودة مباشرة بجانب الجسيمات الغروية نتيجة لحدوث تجاذب كهروستاتيكية ويمكن أيضا الحصول علي صول هيدروكسيد الحديديك موجب الشحنة في وجود زيادة من أيونات الحديديك ويمكن كتابة تركيب الجسيمات الغروية بالصورة التالية:

$(Fe_2O_3 \times H_2O) Fe^{+++}$

في حين تتكون جسيمات الصول سالبة الشحنة عندما توجد أيونـات الهيدروكسـيل بكمية فائضة ، ويمكن التعبير عن تركيب الجسيمات بالصورة التالية :

(Fe₂O₃ X H₂O) OH

CT وفي كل حالة تكون الايونات الغير مماثلة لايونات بللبورة جسيم الغروي مثل Na^+ (ومن كلوريد الحديديك) Na^+ (من هيدروكسيد الصوديوم موجودة في المحلول من ناحية الجزيئات .وبالمثل يعزي ثبات صول كبريتيد الزرنيخور المشحون بشحنة كهربية سالبة وفي وجود كبريتيد الهيدروجين إلي امتزاز ايونات الكبريتيد Ag_2S_3) وتفسر الخواص الكهربية للغرويات تلك الظواهر المصاحبة لها (وتعرف جميعها بالظاهرة الكهروكيميائية) مثل الالكتروفوريز ، الالكتروأسموز ، جهد التدفق ، جهد الترسيب .

ومن الجدير بالذكر أنه اذا اضيفت أيونات ذات شحنة مضادة الي الصول فإن الجسيمات الغروية سوف تفقد شحنتها وحينئذ تترسب .

Porperties of Colloidal solutions

خواص المحاليل الغروية

وسوف نناقش فيما يلي بعض الصفات الهامة للمنتشرات الغروية .

Electrokinetic phenomena

1 - الظاهرة الكهروكيميائية

يوجد أربع مؤثرات تعود الي جــهد التدفـق جميعـها تنـدرجُ تحـت مسمي الظـاهرة الكهروكيميائية وهم :

Electrophoersis

أ - الالكتروفوريز

وتعرف حركة الجسيمات الغروية الشحنة كهربيا بتأثير مجال الظاهرة الالكتروفوريز ويوضح الشكل (9) جهاز لدراسة تلك الظاهرة – وهو عبارة عن أنبوبة زجاجية على شكل حرف U مزودة بمحبس لايقاف تدفق او تعديل تدفقه ، وقمع لادخال السائل في الجهاز.

Electro Osmosis

ب - ظاهرة الالكتروأسموزيز

في هذه الظاهرة حيث يتحرك السائل والوسط الناشر خلال حاجز مسامي في حين يبقي الغروي دون أن ينتقل من ذراع الي آخر . أي أنه في عملية الاكتروأسموزيز يحدث العكس عما يحدث في ظاهرة الالكترووفوريز الذي فيه تتحرك الجسيمات ، في حين يبقي الوسط الناشر ثابتا .

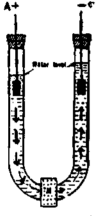


Fig. (10) Electronsmusis

وفي الالكتروأسموزيز يتحرك السائل خلال غشاء مسامي ثابت (membrane) مثل الورق ولكن تحت تأثير مجال كهربي ، كما هو موضح بالشكل (10) حيث تزود الانبوبة بحاجز مسامي (M) مثل الصوف ، أو حساجز مسامي من الطمي ، وعندما يعرر تيار كهربي عند القطبين مسامي من الطمي ، وعندما يعرو تيار كهربي عند القطبين ، وقد أوضحت الدراسات النظرية والمعلية هذه العلاقسة وقد أوضحت الدراسات النظرية والمعلية هذه العلاقسة التالية:

$$V = \frac{q\zeta DE/L}{4\pi n}$$

حيث (V) كمية السائل الذى انتقل (p) مساحة الحاجز المسامي ، ζ – جهد زيتا عند سطح التلامس الحاجز المسامي والسائل وما بقية الرموز فهي معلومة ، وتستخدم هذه الظاهرة تكنولوجيا في إزالة الماء من الطمي وفي تجغيف عجينة الاصباغ .

جـ - جـهد التدفق Streaming potential : اذا وصل القطبان بالشكل السابق (10) بجلفانومتر بدلا من التيار الكهربي ، عدم مرور تيار خلال الاقطاب واذا دفعنا الماء بتأثير قوة ضاغطة لكي يسري خلال الانبوبة - فان الجلفانومتر سوف يتصرك دلالة علي حدوث فرق في الجـهد ، وقد أثبتت القياسات الدقيقة ان الجـهد الناشئ يتناسب مع الضغط ، وكذلك مع جهد زيتا الناشئ عند السطح الفاصل بين الحـاجز الصلب والسائل ويعرف الجهد الناشئ بجهد التدفق .

د - جهد الترسيب Sedimentation potential: اذا دفعت الجسيمات الحركة في سائل ساكن (مثلا بتأثير الجاذبية الأرضية) فإن جهدا سوف ينشأ يعرف

Electro Osmosis

ب - ظاهرة الالكتروأسموزيز

في هذه الظاهرة حيث يتحرك السائل والوسط الناشر خلال حاجز مسامي في حين يبقي الغروي دون أن ينتقل من ذراع الي آخر . أي أنه في عملية الاكتروأسموزيز يحدث المكس عما يحدث في ظاهرة الالكترووفوريز الذي فيه تتحرك الجسيمات ، في حين يبقي الوسط الناشر ثابتا .

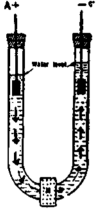


Fig. (10) Electroosmosis

وفي الالكتروأسموزيز يتحرك السائل خلال غشاء مسامي ثابت (membrane) مثل الورق ولكن تحت تأثير مجال كهربي ، كما هو موضح بالشكل (10) حيث تزود الانبوبة بحاجز مسامي (M) مثل الصوف ، أو حاجز مسامي من الطمي ، وعندما يمرر تيار كهربي عند القطبين كر A يلاحظ حركة الوسط الناشر ناحية أي من القطبين ، وقد أوضحت الدراسات النظرية والمملية هذه العلاقة

$$V = \frac{q\zeta DE/L}{4\pi n}$$

حيث (V) كمية السائل الذى انتقل (q) مساحة الحاجز المسامي ، ζ – جهد زيتا عند سطح التلامس الحاجز المسامي والسائل وما بقية الرموز فهي معلومة ، وتستخدم هذه الظاهرة تكنولوجيا في إزالة الماء من الطمي وفي تجفيف عجينة الاصباغ .

جـ- جـهد القدفق Streaming potential : اذا وصل القطبان بالشكل السابق (10) بجلفانومتر بدلا من التيار الكهربي ، عدم مرور تيار خلال الاقطاب واذا دفعنا الماء بتأثير قوة ضاغطة لكي يسري خلال الانبوبة – فان الجلفانومتر سوف يتحرك دلالة علي حدوث فرق في الجهد ، وقد أثبتت القياسات الدقيقة ان الجهد الناشئ يتناسب مع الضغط ، وكذلك مع جهد زيتا الناشئ عند السطح الفاصل بين الحاجز الصلب والسائل ويعرف الجهد الناشئ بجهد التدفق .

د - جهد الترسيب Sedimentation potential: اذا دفعت الجسيمات للحركة في سائل ساكن (مثلا بتأثير الجاذبية الأرضية) فيان جهدا سوف ينشأ يعرف

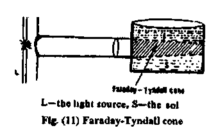
بجهد الترسيب ، وكذلك يعرف بتأثير دورن (Dorn effect) ، كما يعتبر بجهد الترسيب عكس ظاهرة الالكتروفوريز .

Optical properties

2 - الخواص الضوئية

أهم الخواص الضوئية للغروانيات هي:

أ - تأثير تيندال (Tyndall effect) عندما يدخل شعاع من الضوء في حجرة مظلمة خلال ثقب صغير ، يلاحظ حدوث انكسارات او تشتقتات للضوء بواسطة جميمات الغبار المعلقة في هواء الغرفة . كما يلاحظ نفس هذه الظاهرة عندما تعرض ماكينة عرض سينمائي فإننا نلاحظ انكسار الضوء المار نتيجة دخان التبغ وبالمثل عندما يمرر شعاع ضوئي خلال محلول غروي فانه يبدو عكرا نتيجة تشتت الضوء الساقط على الجسيمات الموجودة فيه ، وبإختصار فان التشتت هو عبارة عن تبديد للضوء بعيدا عن مساره الضوئي



العادي ، وإذا كانت تبدو هذه الجسيمات في حجم الجسيم الغروي فإننا لا نلاحظ تلك الجسيمات نفسها ولكن نري فقط تشتت الضوء في جميع الاتجاهات وتعرف هذه الظاهرة بتأثير تيندال . ويعرف مسار الضوء ، شكل (11) خلال الصول الذي أمكن رؤيته نتيجة لتشبتت الضوء بشماع تيندال

Tyndall beam او قمع فاراداي تيندال Faraday Tyndall cone ويعتمد تشتت الضوء – الي حد كبير علي ثلاثة عوامل مقلوب الطول الموجي للضوء الساقط مرفوع للقوة الرابعة (I / λ^4) ، الفرق في معامل الانكسار بـين الجسيمات ، والوسط المحيط وحجم الجسيمات وترتيبها في الفراغ .

ب- ذيل المذيب: (Tail of Comet) عندما يطير مذنب بسرعة عالية جدا ، فإنه يترك خلفه بعض الجسيمات الصلبة (هذه الجسيمات ناتجة عن تكسير بعض المواد الصلبة من الجسم نتيجة احتكاكه بالفراغ) التي تطفو في الهواء وينتج عنها ما يعرف بقمع تيندال ويكون على هيئة ذيل . كما نلاحظ مثل هذا في دخان الطائرات المتي تطير فوق ارتفاع عال جدا .

جـ - لون السماء: (Colour of Sky) ان الجسيمات ذات الحجم الاصغر من الحجم الغروي مثل الجزيئات تقوم أيضا بتشتت الضوء. ولكن لا تبدو تلك الظاهرة ملحوظة بالنسبة للمين عند مرور الضوء خلال طبقة سميكة بدرجة كافية من الجزيئات. فمثلا تبدو السماء زرقاء اللون ، وتعزي هذه الزرقة ، واحمرار قرص الشمس عند الشروق الي الحقيقة التالية ، حيث ان الجسيمات الصغيرة ، بما فيها الاكسوجين ، النيتروجين، تشتت الاطوال الموجية القصيرة (الأزرق - A 4000) وبفعالية اكثر من الاطوال الموجية الطول (الاحمر A 7500) ولهذا السبب يستخدم الضوء الأحمر في مؤخرة السيارات ، الابراج المالية (للطائرات) أو على صاري البواخر والسفن في عرض البحار والمحيطات حيث يمكن رؤيته من مسافات بعيدة ، وإذا لم يكن هناك تشتت للضوء ، فان الضوء سوف يصل إلينا مباشرة عن طريق الانبعاث فقط من الشمس أو عن طريق الانعكاس من علي السطوح الاخري التي يسقط عليها – وحينئذ سوف تبدو السماء سوداء معتمة بالنهار عثلما تبدو في الليل ، وتظهر الشمس كبقمة كبيرة مضيقة براقة أثناء النهار .

وإذا ثم يكن هناك تشتت فعال للاشعاعات ذات الطول الموجي الاقصر (U.V الاشعة الكونية) لما بقيت الزراعات، وتلفت، وأنواع الحياة البيولوجية على سطح الأرض. ويعتبر تشتت الضوء - خاصية هامة جدا - ووسيلة هامة جدا في دراسات الغروانيات والبلمرات.

Brownian Movement

3 -- الحركة البروانية :

لاحظ براون (1827) من خلال الميكروسكوب أن حبوب اللقاح وبعض الجسيمات الميكروسكوبية المعلقة في الماء لها حركة عشوائية ، غير متوافقة وعند ملاحظة حبة لقاح واحدة ، وجد أنها تتحرك في مجموعة مستمرة من الحركات القصيرة في مسافات قصيرة كما هو موضح بالشكل (12) وسميت فيها بعد بالحركة البروانية نسبة لذلك العائم . واستنتج براون فيما بعد أن حركة الجسيمات المعلقة لا تعتمد على تيار السائل ، أو الغاز، كما أنها لا تعتمد على جذب او تنافر متبادل ، ولا تعتمد على التبخير التدريجي للسائل ، ولا على فعل الجاذبية الارضية ، ولكنها خاصية تتميز بها هذه الجسيمات .

وقد فسر واينر (Wiener (1863) تلك الخاصية او الظاهرة بان الحركة تنتج عن تصادمات غير منتظمة بين جميمات الغروي المعلقة ، وجزيئات السائل الموجودة فيه (مثلها مثل حركة جزيئات الحالة الغازية التي توجد في حركة مستمرة ، وتسير في خطوط مستقيمة حتي تصطدم مع جزئ آخر . والطاقة الحركية لجزئ ذات قيمة متوسطة وهسي

دالة لكتلة الجسيم ، وسرعته عند درجة حرارة معينة . وإن ضربات الجسيمات الغروبة مع جزيئات الوسط ، ينتج عنها اكتسابها نفس الطاقة الحركية للجزيئات التي اصطدمت بها ، كلما ارتفعت درجة الحرارة وكلما اصبح التحرك أكثر سرعة . فلو أن جسيمات الغروي في مدي الحجم الكبير (نصف القطر أكثر من ألا أي فانه يتلقى عديدا من الضربات ممكن أن تكون الاف أو ملايين من جميع الاتجاهات . ونتيجة لهذه الضربات الصادرة من جميع الاتجاهات ، فأننا نلاحظ أن الجسيم الفروي صغيرا جدا بالقدر الكافي، حيث يتلقي صدمة من جهة أكثر من الجهة الاخري ، فأننا نلاحظ أن الجسيم الغروي سوف يتحرك بعد الاصطدام في اتجاه عكس الاصطدام الاكبر .

وبذلك ينتج تغير في اتجاه سير الجسيم عندما تكون الضربات علي أحد الجوانب أكبر من الضربات علي الجانب الآخر له . وبذلك نلاحظ الحركة غير منتظمة للجسيم في الوسط النائسر ويمكن رؤيتها بواسطة الميكروسكوب النوقي . وتلك الحركة البروانية للجسيمات العالقة هامة جدا في حفظ الجسيمات معلقة لفترة طويلة من الزمن بدلا من ترسيبها بفعل الجاذبية الأرضية (حيث يمزي أيضا علي وجود شحنة من نوع واحد علي سطح الجسيمات الغروية) بفعل التنافر الموجود ، وبذلك قان هذه الظاهرة لها مدلول علمي في استعرارية التشتت الغروي .

Protective colloids

4 - الغرويات الواقية:

يمكن التوصيل الي ثبات الصول الليبوفوبي بإضافة مادة ليوفيلية بكميات زائدة ويعرف الصول الليوفيلي في هذه الحالة بالغروي الواقي . فبإضافة كمية صغير من الالبومين يؤدي الي زيادة حساسية صول هيدروكسيد الحديديك ، بينما تؤدي كميات أكبر الي وقايته من التجلط بواسطة الكتروليتات . وتؤدي الغرويات الواقية دورا هاما بالنسبة لكثير من الأنظمة البيولوجية من التحضيرات البيولوجية ، المنتجات الصيدلية : فالارجيرول Argyrol وهو عبارة عن غروي الفضة ، وصول أكسيد الفضة ، له تأثير قوي مضاد للبكتريا ، ويجرى تثبيت الغروي المنتشر بواسطة بعض الغرويات الواقية .

ويمكن التعبير عن قابلية المواد الهيدروفيلية المختلفة للوقاية بما يعرف بالعدد الذهبي (gold number) وهو عبارة عن عدد المليجرامات من مادة هيدروفيلية جافة ، التى تكفى بقدر الامكان لمنع تحول اللون من آحمر الي أزرق بالنسبة لصول من الذهب

حجمه 10 مل عند إضافة 1 مل من محلول 10% كلوريد الصوديوم اليه ، وان تحول اللون في لون صول الذهب فإنه يدل علي حدوث تجمع جزئ . ويعتبر الجيلاتين من أكثر الموامل الواقية شيوعا بالنسبة للغرويات الليوفوبية ، مع ذلك توجد بعض البوليمرات المصنمة التي تقوم بالمهمة مثل متعدد الفاينايل بيروليدون (PVP) .

وبالنسبة لميكانيكية عملية الوقاية - تعتبر المواد الهيدروفيلية من المواد التي تغلف (تحوط) على جسيمات الغروي الهيدروفوبي . كما لا توجد مادة واحدة هيدروفيلية تقوم بحماية جميع الغرويات الهيدروفوبية .

5 - اللون:

يعتمد لون المحاليل الغروية علي حجم الجسيمات الغروية وشكلها وطول موجه الضوء الذي يقوم بتشتيته ، فمشلا يبدي صول الفضة ألوانا تختلف باختلاف حجم الجسيم

6 – عملية الترشيح Filterability

نلاحظ إزالة المسواد المالقة ذات الحجوم الكبيرة خلال عملية الترشيح ، ولكن بالنسبة للجزيئات الغروية لايحدث مثل هذه الإزالة . لذلك فإنه يلزم تصميم مرشحات ذات فتحات دقيقة ذات تصميم خاص وتسمى بالمرشحات الفوقي (ultrafilteration) . ومثل هذه المرشحات يمكن تصميمها من الفخار (البروسلين)المجزئة تجزيئا دقيقا . ومثل هذه العمليات من عمليات الترشيح تعرف بالترشيحات المالية (الفوقية) .

7 – عملية الانتشار Diffusibility

المواد الغروانية لها حجم كبير مقارنة بجزيئات المذاب العادي (normal solute) ولهذا فإننا نجد هذه المواد الغروية قليلة الانتشار علي العكسس من المذاب الحقيقي (True solute).

8 - الضغط الاسموزي 8

يمكن تعيين الضغط الاسموزي للمحلول المخفف من معادلة فانت هوف بواسطة هذه الملاقة π . π = $\frac{RTC}{M}$ الملاقة $\frac{RTC}{M}$

للغازات ، درجة الحرارة المطلقة ، التركيز والوزن الجزيئي للمدذاب علي الترتيب . إذا فان الضغط الاسموزي يتناسب تناسبا عكسيا مع الوزن الجزيئي للمدذاب عند ثبوت التركيز ودرجة الحرارة . مثال ، عند إذابة كعيات متساوية من اليوريا والالبومين في حجم متساوي من الماء ، وتم تعيين الضغط الاسموزي لهما عند نفس الدرجة من الحرارة ، فإن الضغط الاسموزي (π) نلاحظ اعتماده علي الوزن الجزيئي الكبير . لذا نجد أن المادة ذات الوزن الجزيئي الكبير . لذا فإن اليوريا يكون لها ضغط اسموزي أعلي من الالبومين . وبالتالي فإن الضغط الاسموزي للمواد الغروية صغير جدا . ونذلك يلزم تصنيع اجهزة ذات كفاءة عائية من قياسات الضغط الاسموزي .

9 - تأثير درجات الحرارة على الغرويات

Effect of temperature Changes on Colloids

تتحول جزيئات المادة الغروية الي كتل في البيض بواسطة سلقه او غليانه (يحدث تجلط). كما يؤدي تسخين او تخمير اللبن الي تجلط الزيد فيه . بتبريد او بتعريض ضوء الشمس يساعدنا أيضا في تجمع الجيلي . ولذا نجد أن تغير درجات الحرارة علي المواد الغروية يؤدي الي تجلطها . ومثلا ، يقع الدم يمكن إزالتها بسرعة من علي القماش بالماء البارد إذا تم غمسها في الحال وإزالة المواد البروتينية . ولكن بالماء الساخن لدرجة الغليان يؤدي الي تجلط المواد البروتينية الملتصقة بالوساخة وبالتالي عملية التنظيف تصبح شاقة .

Stability of colloids

10 - ثبات الغرونيات

يعتمد ثبات المواد الغروية علي أمور منها ، الشحنة ، الحركة البروانية ، التجمع المائي . فمن دراستنا السابقة ومناقشة أصل الشحنات ، وعلي أي حالة فإن جزيئات الغروي تحدث تجميع للسائل (جزيئات) حولها حيث تكون غلاف محيط حول الجرئ الغروي . وهذا المحيط وهذا الغلاف يحول من تجميع الغروي (aggregation) . لذا فإن جزيئات الماء القطبية لها ميل تجاه المجموعة الهيدروكسيلية في كسل من النشا والجليكوجين . ولكن ليس لها هذا الميل نحو المواد الغير قطبية مثل الذهب أو مجموعة الميثيل (CH₃) . هذا الميل نتيجة لهدف تبادل التشبع لقوي التكافؤ الغير متزن حول الذرات ، بينما الحركة البروانية تضاد قوي الجاذبية علي جزيئات الغيروي وتكون هي إذا المسؤولية جزئيا لثبات أنظمة الغرويات .

المستحلبات والاستحلاب:

المستحلب عبارة عن انتشار سائل في آخر لا يمتزج معه وتعرف العملية الناتجة بالاستحلاب وهناك نوعان من المستحلبات (i) زيت في ماء (o/w) و (ii) ماء في زيت (w/o) . حيث تقوم المستحلبات من النوع (o/w) بتوصيل التيار الكهربي ، في حيث النوع الآخر لا يقوم بتوصيل التيار الكهربي (w/o) . ويمكن للنوع الاول تخفيفه بالماء ويلون بأصباغ قابلة للذوبان في الماء . اما الثانية فيخفف بالزيت ، وتلون بألوان محبة للزيت فقط . ويعتبر زيت كبد الحوت مثالا لمستحلب زيت /ماء ، أما الشحومات عبارة عن مستحلب ماء / زيت المحرك) .

تحضير المستحلبات ، أو عامل الاستحلاب :

ان أبسط الطرق لتحضير مستحلب هي رج سائلين عديمي الامتزاج بعضهما ، فعند رج زيت أو بنزين مع الماء ، فان السائل الزيتي سوف ينتشر علي هيئة قطرات صغيرة معتمدة علي شدة الرج . ولكن هذا المستحلب ثابتا . اذ أن هذه القطرات الصغيرة سوف تتجمع بسرعة ثابتة مكونة سطحا رقيقا متصلا علي سطح الماء مكونا طبقتين . ولكي يمكن تحضير مستحلب ثابت ، فانه يجب إضافة مادة ثالثة وهي ما تعرف بعامل الاستحلاب. وعامل الاستحلاب له دور فعال حيث يقلل من التوتر السطحي بين الجسيم الغروي المنتشر وبين الوسط الناشر مما يمنع تجلط الجميمات الغروية (القطرات الصغيرة) والأمثلة على ذلك لعوامل الاستحلاب هي إضافة الصابون ، النظفات الصناعية ، الغراء ، الصعغ وكثير من الصولات الهيدروفيلية .

تركيب الجسيمات المستحلبة: . . The structure of emulsion particles

أي مستحلب ثابت عبارة عن نظام ثلاثي الكون ويشتعل على سائلين عديمي الامتزاج , وعامل الاستحلاب. وهو عادة يضاف بنسبة صغيرة جدا يحبث نسبة إضافته من 2% - 0.5%. وسوف ننظر الان ماذا يحدث عندما يكون الزيت مستحلبات مع الماء بواسطة عامل الاستحلاب مثل الصابون ، أو مادة تكون ليبوفيلية جزئيا ، وقطبية جزئيا. فالأجزاء الليبوفيلية (الاطراف الهيدروكربونية) في جزيئات الصابون ، سوف تكون منغمسة في القطرات الزيتية ، ولكن منجذبة بواسطة الزيت ، وحينئذ سوف تكون منغمسة في القطرات الزيتية ، ولكن

تكون الرؤوس القطبية موجهة داخل الماء كما هـو موضح بالشكل (13) ونتيجــة لذلك سوف تكون قطرات ممنوعة من التجمع عن طريق طبقة واقية من عامل الاستحلاب وإذا

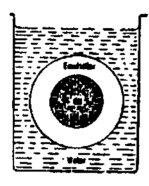


Fig. (13): Oil lit water emulsion

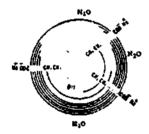


Fig. (14) Oil droplet in an emulsion protected by a layer of soap molecules.

لم تتم إضافة عامل الاستحلاب الذي يعمل كمثبت للنظام فان القطرات سوف تتجمع في الحالة نظرا لقابلية النظام لتقليل طاقته السطحية الحرة Free) (surface energy وبذلك فان قسوى الالتصاق المؤثر بسين جزيشات الزيست او الماء سوف تتسبب في أن ينفصل كل من هما على هيئة طبقة منفصلة والطبقات التى يكون سطحها مغطى بجزيشات الصابون تكون مشحونة بشحنات كهربية قبل التجمع ويكون المستحلب ثابتا ويعتمد ثبات المستحلب أساسا علسي ثبات الطبقة الواقية وتماسكها ، وعلى الشحنة الكهربية على القطرات أو الطبقة الواقية ، ولزوجة الوسط الناشر والفرق في الكثافة بين السائلين شكل .(14)

Importance of Colloidal Chemistry

أهمية كيمياء الغرويات:

سوف نلقي الضوء بإختصار علي بعض مجالات تطبيقات الكيمياء الغروية . تعتبر جميع مجالات الكيمياء مرتبطة بالكيمياء الغروية بطريقة أو بأخرى ، إذ أن جميع الأنسجة الحية تكون غروية بطبيعتها وبالتالي فان جميع التفاعلات الكيميائية المقدة اللازمة لضرورة الحياة ، يمكن تفسيرها عن طريق الكيمياء الغروية ، عمليات الامتزاز ، الدياليز ، التجمع ، جميعها هام وتستخدم في الكيمياء لتحضيره ، في الكيمياء التحليلية ، كيمياء التربة وفي تحضير مستحضرات المخاليط الصيدلية مثل المستحلبات .

وفي الصناعة يعتبر علم الغرويات ذو أهمية كبيرة في تحضير البويات ، البلاستيك ، الانسجة ، الاوراق الفوتوغرافية ، الافلام ، النشا ، الغراء ، الحسبر ، الأسمنست ، السيراميك ، المطاط ، الجلود ، زيت التشحيم ، الصابون ، المنظفات الصناعية ، البيدات الحضرية ، الجيل ، الزبد ، الجبن ، المواد اللاصقة ، وعدد كبير من المنتجات الاخرى ، وهناك بعض العمليات الاخرى الهامة مثل الصباغة ، إزالة الالوان ، الدباغة ، فصل الخاصات وبعمليات تعادل الشحنات الكهربية التي تحملها الاجمسام الغروية وترسيبها تطبيقات هامة في الطبيعة مثل تكوين الدلتا ، وأيضا تنقية المياه ، معالجة مياه الصرف الصحى ، في الصناعات الكيميائية .

Formation of Delta

تكوين الدلتا:

يترسب الطمي او الطين الموجود في الانهار عند مصباتها ليس فقط لأن مياه الأنهار تكون بطيئة عند المصب ، وحيث أيضا أن الجسيعات (الطمي) حركتها مستمرة وعشوائية ولكن لان الجسيعات ذات الحجم الغروي يحدث لها تجمع وذلك بتأثير الاملاح الموجودة في البحار عند المصب ، حيث ان الايونات الموجودة في مياه البحار سوف تعادل الشحنات الموجودة على الجسيعات الغروية (الغربن) . ويحدث الترسيب عند المصب .

Purification of Water

2 - تنقية الياه

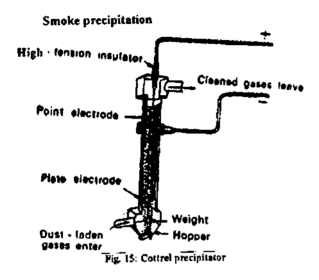
تكون البكتريا وجسيمات الطمي معلقة في مياه الانهار ، وعند إذابة الشبه في الماه سوف تترسب الشوائب نتيجة لتجلطها ، وان الشبه تحدث أيونات الالومونيوم ٢٢٠٠٠ بتفككها في الماه التي تعادل الشحنات السالبة علي جسيمات الصول التي تتجلط وتترسب في القاع ويحدث ترويق للمياه التي تصبح نقية بعد ترشيحها .

3 - إزالة الرواسب في مياه الصرف الصحى - Sewage Disposal Clearance

تكون الجسيمات القذرة الغير مرغوب فيها مضحونة ، ويمكن التخلص منها عن طريق عملية مماثلة للالكتروفوريز Cataphoresis حيث تنجذب هذه الجسيمات حاملة الشحنة نحو الاقطاب المخالفة لها في الشحنة ، وعندها تفقد شحنتها وتترسب ، ويمكن استعمال المواد المترسبة كسماد .

(14) الغرواتيات

Smoke precipitation



4 - ترسيب الكربون:

إخــترع كوتريــل الحهاز سمى باسمه لفصل الدخـان المتصاعد مــن المداخــن وهــو غالبــا جزيئـات كربـون وتتــم علمية الترسـيب بــامرار الدخـان بــين قرصــين معدنيين بينهما فرق جهد عالي في الجهد ، يث تفقد الشحنات علي القرصين ويحدث ترسيب للكربـون شكل (15) .

Curd formation

5 - تخثر اللبن:

تكون غالبا (حمض اللاكتيك) من اللبن ، عندما يروب (بصبح حمضيا) هذا الحامض يحول الكازين الغروي (مادة التجبن) في اللبن الي جبن .

6 – الدم :

حيث أن الدم يحتوي علي بروتينات (ألبومين ، جلوبيولين ، فيبرينوجين) حيث يحدث لها تجمع بواسطة أيونات الالومونيوم أو الحديديك ، وهذا ما يفسر عملية توقف النزيف باستعمال الشبه .

7 - الفعل التنظيفي للصابون: Detergent action of soap

من المعروف أن القذارة عبارة عن خليط من مواد دهنية وجسيمات صلبة تترسب على الاقمشة ، ويتلخص الفعل التنظيفي للصابون في إزالة القاذورات طبقا للمعادلة التالية :
Fabric dirt + soap → Fabric soap + dirt soap

ويعني التعبير أن القادورات التي تلتصق بسطح القماش سوف يحل محلها الصابون ، والذي بدوره يمكن إزالته بسهولة بواسطة الماء من على سطح القماش ، وسوف تكون القادورات ممسوكة بواسطة الصابون أو الرغاوي بقوة ، حيث لا يحدث لها عملية ترسيب مرة اخري على القماش ، ويتضح التأثير التنظيفي للصابون في الشكل رقم (16)



Fig (16) Removal of greasy dirt by soap and mechanical action : ويتلخص عمل الصابون كمنظف كما هو متبع في الخطوات التالية

أ -- عند إضافة الصابون للماء فان الاطراف الهيدروفولية لجزيئات الصابون (المحبة للماء) سوف تنجذب نحو السطح الفاصل بين الماء والقاذورات - (الوساخة) ، وشدة التصاقه بالقماش شكل (a-16) .

ب - يحدث ترسيب للأطراف الهيدروفوبية لجزيئات الصابون على كل من سطح الوساخة وسطح القماش ، ويمكن حينئذ فصل القاذورات بالوسائل الميكانيكية شكل 16) . -b)

جـ - تصبح القاذورات معلقة في المحلول لان جزيئات المسابون تكون طبقة على السطح النظيف ، كما أن جزيئات الصابون سوف تحيط بجسيمات القاذورات .

والأمثلة كثيرة على تطبيقات الغرويات منها: تعتمد خصوبة التربة على وجود مواد عالقة غروية ، حيث ان المواد العضوية أو الأسعدة تعتبر مواد مهمة لتقليل حجم حبيبات الطين أو تحدث تهوية للأرض وبالتالي يسهل علي النبات التنفس داخسل التربة . أيضا تكوين المطر في الجو ، كذلك الأفلام الفوتوغرافية وتلوينها Photographic plates وهسي عبارة عن محلول من بروميد البوتاسيوم والجيلاتين يخلط بمحلول نترات الفضة ويتكون معلق من بروميد الفضة عديم الذوبان والمحاط بطبقة من الجيلاتين على سطح الفيلم .

أسئلة على الغرونيات

- المحلول الخول الخول الخول الخول الخول الخروي والحبيبات المخلقة ؟ . أوصف الصفات المهمة للمحلول الغروي .
- 2 اكتب عن الطرق المستخدمة لتحضير المحلول الغروي ثم اذكر بعض التطبيقات المهمة
 للغرونيات في الحياة اليومية .
 - 3 كيف يمكن تنقية الغرونيات ؟
- 4 اكتب نبذة مختصر عن اصل الشحنات علي الاجسام الغراونية ، ثم بين الامتزاز
 المستخدم الغروي .
 - 5 ماهى خواص المحاليل الغراونية ؟ . ثم اكتب بالتفصيل عن ظاهرة
 - أ تأثير تيندال ب الحركة البروانية
 - 6 كيف يمكن تحضير الستحلبات وماهو تركيبه ؟
 - 7 اذكر أهمية الغروانيات ثم اشرح كلا من:
 - أ تكون الدلتا ب تنقية المهاه ج تخثر اللبن د الدم
 - 8 ماهي حقيقة الفعل التنظيفي للصابون ؟
 - 9 ماهو الفرق بين الغروانيات الليوفوبية والليوفيلية ؟

البتاب الجاليتين عَشِبن

العامل الحفاز

Catalysis

مفهوم عامل الحفز

تحقق العالم بيرزيلس 1836 – (1836) – Berzelius من وجود مواد لها تأثير على معدل التفاعل أى أنها تزيد المدل بدون استهلاك لتلك المواد فى التفاعل. وأعتقد أن عمل هذه المواد بأنها تحرر الأربطة الموجودة فى الجزيئات بحيث تصبح الذرات فى حرية تامة للمواد المتفاعلة. ولذا عرف معنى كلمة حفر. Catalysis وهى إغريقية بمعنى (يحرر) Lein = to Loosen

وعموما ليس هناك من شك أن العامل الحفاز يعجل التفاعل كما كان معتقدا أولا من بيرزيلس. ولكن عرفت حالات عديدة الآن بأن الحفاز له أيضا تأثير مضاد على معدل التفاعل.

إذا العامل الحفاز في هذه الأيام يعرف بأنه المادة التي تؤثر على معدل التفاعل وكيميائيا يبقى كما هو لا يتغير عند نهاية التفاعل. ومن المعلومات السابقة يمكن القول بأن العامل الحفاز بأنه يزيد أو يقلل من معدل التفاعل. وبالتإلى فإن المادة التي تزيد من معدل التفاعل تعرف بالعامل الحفاز الموجب، والعكس بالنسبة للمادة التي تقلل أو تخفض من معدل التفاعل فإنها تعرف بالعامل الحفاز السالب.

والآن نحن بصدد دراسة العامل الحفاز الموجب, وهو الشائع.

أنواع الحفز:

غير متجانسة.

1- عوامل حفازه متجانسة.

كما يوجد نوع آخر من العوامل الحقازة تعرف بإنزيم الحفز وهو موجود ومهم جدا في الكيمياء الحيوية (البيولوجية) .

1 - Homogeneous catalysis

أولا: الحفز المتجانس:

فى العمليات الحفزية المتجانسة وهذا يعنى أن الحفاز في الوسط المتفاعل موزع نفسه في المحلول وليس منفصل عنه. هذا النوع من العوامل الحفازه في الغازات والسوائل.

(15) العامل الحقاز

1 - أمثلة على العوامل الحفازه المتجانسة في الوسط الغازى:

أ - أكسدة ثاني أكسيد الكبريت إلى ثالث أكسيد الكبريت في وجود أكسيد النتروجين (NO) كعامل حفاز.

ب - تكسير الأسيتالدهيد (CH3CHO) في وجود اليود (I2) كعامل حفاز.

-2 أمثلة على العامل الحفاز في المحاليل. يوجد عديد من التفاعلات يمكن حفزها $-(H^+)$ حامضي، -(OH) قاعدي.

أ- تحلل سكر القصب بواسطة أيون الأيدروجين، وأيون الهيدروكسيد. وسط حامضي، وسط قاعدي على التوالي. كما في الوسط الحمض المعدني.

$$C_{12}H_{22}O_{11} + H_2O \xrightarrow{\text{HHSO}_4} C_6H_{12}O_6 + C_6H_{12}O_6 + H_2SO_4$$
glucose fractose

- کذلك يمكن إجراؤه في وجود الأيدروجين والهيدروكسيد (لتحلل الاستر) - CH₃COOC₂H₅ + H₂O - CH₃COOH + C₂H₅OH Acetic acid ethanol

جـ- عملية تكسير فوق أكسيد الأيدروجين في وجود أيون اليود (I-) كعامل حفاز $2H_2O_2 \stackrel{I_1}{-} 2H_2O + O_2$

2- Heterogeneous catalysis:

ثانيا: الحفز الغير متجانس:

فى مثل هذه الحالة يكون العامل الحفاز مختلف عن المواد المتفاعلة. هذا النبوع المهم هو أن العامل الحفاز فى الحالة الصلبة بينما المواد المتفاعلة إما أن تكون غازية أو سائلة. كما أن هذه العملية هى عملية اتصال بين المواد المتفاعلة وسلطح العامل الحفاز وهو ما يسمى بالحفز الإتصال. أيضا يعكن أن يجزأ العامل الحفاز أو على هيئة أقطاب وهذا هو المهم فى الصناعة.

أمثلة على هذا النوع "الغير متجانس":

بعض الأمثلة على هذا النوع من العوامل الحفازه الغير متجانسة مع المواد المتفاعلة في الغاز، السائل أو الصلب يمكن ذكرها:

1- في حالة المواد المتفاعلة الفازية " حفز الأتصال":

(15) العامل الحقار

أ- اتحاد (SO₂) مع (O) في وجود البلاتين المجرزاً أو خامس أكسيد الفانديوم (V₂O₅). (طريقة الأتصال لحمض الكبريتيك).

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{[P_1]} 2SO_3 + (pt)$$
gas gas solid

ب- اتحاد النتروجين والأيدروجين لتكوين الأمونيا في وجود الحديد المجزأ.

(طريقة هابر لتحضير الأمونيا)

$$H_2 + 3H_2 + (Fe) \longrightarrow 2NH_3 + (Fe)$$
(g) (s) (g) (s)

جـ- أكسدة النشادر في وجود قضيب بلاتيني. (مرحلة من مراحل تحضير حمض النتريك).

$$4NH_3 + 5O_2 + (pt) \longrightarrow 4NO + 6H_2O + (pt)$$
 المجزأ كحفاز المحرية المركبات المضوية الغير مشبعة في وجود النيكل المجزأ كحفاز $H_2C = CH_2 + H_2 + (Ni) \longrightarrow H_3C - CH_3 + (Ni)$ Ethene ethane

الزيوت النباتية. الإستر الثلاثي الجلسرين الغير مشبعه العالية الحمض. فعند إسرار الأيدروجين خلال الزيوت النباتية في وجود النيكل كعامل حفاز فإن الرباط الزوجي بين الكربون-كربون للحمض البروتيني يسهيدرج لنحصل على مواد صلبة من الدهون (Vanaspatighee). وذلك لحدوث مركب مشبع هيدروجيني.

2- عوامل حفازة غير متجانسة مع المواد المتفاعلة السائلة:

2- Heterogeneous catalysis with liquid reactants:

أ- تكسير فوق أكسيد الأيدروجين المائى فى رجود ثانى أكسيد المنجنيز أو البلاتين فى الشكل الغروى

$$2H_2O_2 + (pt) \longrightarrow 2H_2O + O_2 + (pt)$$
 liquid

ب- ارتباط أو تفاعل البنزين مع كلوريد الإيثانويل في وجود كلوريد الألومونيوم الجاف كعامل حفاز

$$C_6H_6 + CH_3COCl + A!Cl_3/solid \longrightarrow C_6H_5COCH_3 + HCl + A!Cl_3$$

bezene ethanoylchloride phenyl methyle ketone

(15) العامل الحفاز

3- مواد صلبة متفاعلة مع عوامل حفازه صلبة:

3- Heterogeneous catalysis with solid reactants:

أ- تكسير كلورات البوتاسيوم في وجود ثاني أكسيد المنجنيز كعامل حفاز
$$2KClO_3 + (MnO_2) \longrightarrow 2KCl + 3O_2 + MnO_2$$
 solid solid

Characteristic of catalytic reactions:

خصائص التفاعلات المحفزه:

أيضا توجد أنواع مختلفة للتفاعلات المحفزه. والخصائص الشائعة لكل منها الآتية. هذه الخصائص ترجع غالبا إلى خصائص العامل الحفاز.

1- يظل العامل المساعد ثابت في الكتلة وفي التركيب له حتى نهاية التفاعل. كما أظهرت التحاليل الكمية والحجمية أن العامل الحفاز لا يتغير في الكتلة أو الكيمياء الفيزيقيه. وعلى أى حال في بعض الأحيان يحدث تغير في الشكل الفيزيائي كما في تجربة التكسير الحراري لكلورات البوتاسيوم عند وجود أكسيد المنجنيز كعامل حفاز حبيبي فإنه في نهاية التفاعل يتغير الحبيبات إلى بودرة.

2- يحتاج كمية صغيرة جدا من العامل الحفاز للتفاعل حتى النهاية. فغى بعض الأحيان كمية صغيرة تكون مطلوبة لقدر كبير من المواد المتفاعلة. فعشلا يؤخذ 1: 100000 من المواد المتفاعلة كما في البلاتين لتكسير فوق أكسيد الأيدروجين. والعكس يمكن أخذ كمية كبيرة من تفاعل آخر كما في تجربة فريدل كرافت لتحضير ميثيل البنزين (الطولوين) في وجود كلوريد الألونيوم. وربما يؤخذ %30 من المواد المتفاعلة كما في تحلل الأستر أو عملية الأستره.

1- C₆H₆ + CH₃Cl
$$\xrightarrow{AlCl_3}$$
 C₆H₅CH₃ + HCl (Friedel - Crafts)

2- RCOOR' + $H_2O \xrightarrow{H^* \text{ or } OH^-} RCOOH + R'OH$

3- RCOOH + R'OH
$$\xrightarrow{H^* \text{ or OH}^-}$$
 RCOOR' + H₂O

3- تأثير عامل الحفز أفضل عندما يكون مجزأ تجزينًا دقيقا. لأن عملية التفاعل غالبا ما تحدث على سطح العامل الحفاز. وبالتإلى فإن زيادة مساحة السطح تؤدى إلى زيادة صدمات المواد المتفاعلة بتعرضها للمساحة الفعلية للعامل الحفاز.

4- خصوصية الحفاز: يلاحظ أن كل تفاعل له خصوصيه معينه وإجرائه في وجود عامل حفاز معين. فمثلا التفاعل (1) السابق لا يؤخذ إلا كلوريد الألومونيوم مثل هذا

التفاعل وكذلك (2، 3) مثلا. وكذلك إذا تغير العامل الحفاز فإن ظروف التفاعل تتغير ويتحول التفاعل تتغير ويتحول التفاعل إلى غير المطلوب. فمثلا في الأمثلة الآتية:

أكسدة الكحول الإثيليي:

$$1- C_2H_5OH \xrightarrow{Al_2O_1} C_2H_4 + H_2O \text{ (dehydration)}$$
 ethene ولكن في وجود عامل حفاز آخر

2-
$$C_2H_5OH \xrightarrow{Cu/\Delta} CH_3CHO + H_2$$
 (dehydrogenation)
Acetaldehyde (ethanal)

5- لا تبدأ العوامل الحفازة التفاعل: أى أن العامل الحفاز فقيط يسرع في معدل التفاعل. ولكن في بعض التفاعلات لا يمكن أن يحدث تفاعل فيما بينها (أى المواد المتفاعلة) حتى ولو لأعوام. كما في الخليط الغازى بين الأيدروجين والأكسوجين عن الظروف العادية من الحرارة ولكن في وجود قطعة من البلاتين فإن التفاعل يتم ليعطى الماء.

$$\begin{array}{ccc} 1 - 2H_2 + O_2 & \xrightarrow{Room, Temp.} & \text{No reaction} \\ 2 - 2H_2 + O_2 & \xrightarrow{Pt/black} & 2H_2O \end{array}$$

6- العامل الحفاز: ليس له تأثير على موضوع ومكان الاتزان. بالرغم من تغير مدة الزمن اللازم للوصول إلى حالة الاتزان. فمن الواضح أن العامل الحفاز يزيد (يعجل) من سرعة التفاعل الأمامي والانعكاس بالتساوى لذا فإن نسبة معدل التفاعل ثابتة ولا يتفير في نفس التفاعل الواحد. كما في الشكل (1).

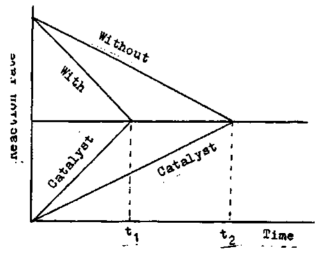


Fig. (1)

(15) العامل الحقاز

مثال: تجربة هابر لتحضير الأمونيا. يلاحظ أن التفاعل يسير ببطه في عدم وجود العسامل الحفاز. ولكن في وجوده فإن التفاعل يسير في الاتجاه اليمين حتى يصل إلى نقطة الاتزان الأولى والزمن اللازم للوصول إلى حالة الاتزان أقل.

7- تغير درجات الحرارة تساعد معدل المتفاعل الحفزي على التعجيسل كمنا لوكنان التفاعل بدون حفز كما لوحظ في تأثير مبدأ لبشاتيليه. ولكن في بعض الأحيان تأثير الحرارة على التفاعل المحفز ربما يكون له تأثير عكسي. كما في المحاليل الغروانيــة فـي وجود البلاتين. مما يؤدى الزيادة في ارتفاع درجة الحرارة إلى تجلط المواد المتفاعلة. أي أن التفاعل يسير في بادئ الأمر حتى نقطة معينه من الحرارة ثم يتراجع التفاعل ويتناقص المدل. وعلى العموم فإن معدل التفاعل له نهاية عظمى عند درجة حرارة معلومة وهذه الدرجة المعلومة من الدراسات التي أجريت على مثل هذه التفاعلات درجة الغليسان للمواد المتفاعلة.

Promotor:

منشط العامل الحفاز

يمكن أن تزداد نشاطية العامل الحفاز بإضافة مادة أخرى إلى وسبط التفياعل وتعتبر مساعدة: وهذه المادة ليست في طبيعتها حفازه بمعنى لو أخذت بمفردها ليس لها تأثير في التفاعل ولكن يمكن القول يسمى حفاز Feeble catalyst.

إذا المادة المنشطة هي "عبارة عن مادة تزيد من فعالية ونشاطية العسامل الحفاز ولكن ليست كالعامل الحفاز" فعثلا تحضير الأمونيا (هابر) الصناعي عندما يؤخذ الحديد عامل حفاز يضاف مادة أخرى منشطة وهي الولبيديوم أو أكسيد الولبيديوم N_2+3H_2 $\frac{Fe/Mo}{Harber\ process} \rightarrow 2NH_3$

$$N_2 + 3H_2 \xrightarrow{Fe/Mo} \rightarrow 2NH_3$$

وفي بعض الأحيان يمكن استخدام خليط من العوامل الحفازه لتعيين الكفاءة العظمي للعامل الحفاز. كما في تحضير الميثانول من أول أكسيد الكربون والأيدروجين. في وجـود مخلوط الزنك + أكسيد الكروم كعامل حفاز.

$$CO + 2H_2 \xrightarrow{Zn} CH_3OH$$

Explination:

توضيح:

نظرية تنشيط العامل الحفاز ليست مفهومة وغير واضحة. ولكنها افتراضات محتملة.

أ- تغير في الفراغ الشبكي: تتغير الفراغات الشبكية للعامل الحفاز، معا يؤدى إلى زيادة الفراغ بين حبيبات العامل الحفاز، وبالتإلى فأن ادمصاص مشلا الرباط لجزيئات الأيدروجين على سطح العامل الحفاز تضعف وتتعلص. وهذا يجعل التفاعل يسير أسرع، كما في الشكل رقم (2) معا يحول جزئ الأيدروجين إلى ذرات نشطة تزيد من سرعة التفاعل شكل (2).

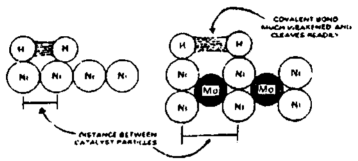


Fig. -2. How the change of crystal Lattice spacing of estulyat nucles the reaction per faster.

ب- زيادة القمم والتحطيم. يؤدى وجود المنشط إلى زيادة القمم والتحطيم على سلطح العامل الحفاز مما يساعد على زيادة تركيز المواد المتفاعلة وكذلك في معدل التفاعل. هذه الظاهرة للمنشط ما هي إلا الخصائص الشائعة للعامل الحفاز الغير متجانس.

Catalytic poisoning:

تسمم العامل الحفاز:

غالباً ما يتأثر العامل الحفاز الغير متجانس ويمنع تأثير ومفعولة كمامل حفاز بوجود كمية صغيرة من الشوائب في المواد المتفاعلة. (المادة التي تحطم نشاطية العامل الحفاز في تعجيل المواد المتفاعلة تسمى بالمسممة).

مثال: العامل المساعد (البلاتين) المستخدم في أكسده ثاني أكسيد الكبريت يمكن تسمم التفاعل بوجود أكسيد الزرنيخ (As2O3).

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{\text{Pt/As}_2O_3} \rightarrow 2SO_3$$

كما فى تحضير الأمونيا ووجود الحديد كعامل حفاز يمكن يتسمم بواسطة كبريتيد الأيدروجين.

(15) العامل الحفار

$$N_2 + 3H_2 \quad \frac{Fe/H_2S}{Poisoning} \rightarrow 2NH_3$$
 $2H_2 + O_2 \quad \frac{Pt/CO}{Poisoning} \rightarrow 2H_2O$

Explination:

توضيح:

أ- يلاحظ أن المادة المسمعة يمكن أن تمتص على سطح العامل الحفساز وتعمل على عدم اتصال المواد المتفاعلة على سطح العامل الحفاز. أو تقلسل من مساحة سطح العامل الحفاز التي هي شرط في زيادة معدل التفاعل. كما في الشكل (3).

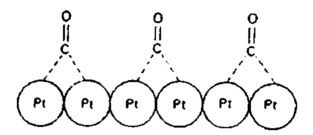


Fig. 3. Poisoning of platinum catalyst by carbon monoxide.

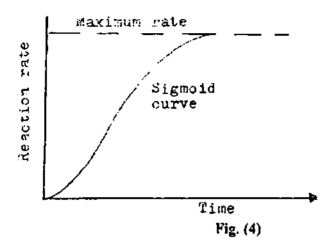
ب- في بعض الأحيان يتفاعل العامل الحفاز مع المادة الشائبه مما تفقده فعاليته كما
 في العادلة الآتية:

Fe +
$$H_2S$$
 \longrightarrow FeS + $H_2\uparrow$

Autocalalysis:

الحفز الذاتي:

عندما يكون أحد المواد الناتجة من التفاعل كمامل حفاز لسريان التفاعل مثل هذه العملية تمرف بالحفز الذاتي. وفي هذه العملية (5) معدل التفاعل الابتدائي يازداد تدريجيا بدءًا من تكوين ناتج التفاعل الحفزى. شكل (4) نلاحظ أن معدل التفاعل ياخذ نهاية عظمى مع اكتمال التفاعل.



مثال: في عملية تحلل خلات الإيثيل في وسط حمضي (H) فإن ناتج التفاعل حمض الخليك والكحول. لذا فإن حمض الخليك يعمل أيضا كمامل حفاز بالإضافة إلى وجود الوسط الحمضي.

$$CH_3COOC_2H_5 \xrightarrow{(H^+)} \rightarrow CH_3COOH + C_2H_5OH$$

2- أكسدة حمض الاكساليك بواسطة برمنجنات البوتاسيوم المحمضة. فيكون الناتج أيضا كبريتات المنجنيز التي تعمل أيضا كعامل حفاز.

-3 تكسير هيدريد الزرنيخ. الزرنيخ الحر الناتج من تكسير هيدريد الزرنيخ يمكن أن يكون عامل حفاز لتكسير (AsH_2) . كما في المعادلة الآتية $-2AsH_2 \longrightarrow 2AsH_2$

catalyst

Negative catalysis

الحفاز السالب:

عندما يؤثر المامل الحفاز على معدل التفاعل (يبطئ أو يقلل) التفاعل فإنه في هذه الحالة يعرف الحفاز السالب أو المانع

ومثال: أكسده الكلوروفورم (CHCl₃) والمستخدم للحساسية. وعند تعرضه للجو في وجود الهواء فإنه يتحول إلى (COCl₂) كربونيل كلوريد وهي مادة سامة 4CHCl₃ + 3O₂ \longrightarrow 4COCl₂ + Cl₂ + H2O

(15) العامل الحفاز

وعند إضافة %2 من الكحول الإيثيلي إلى الكلوروفورم الذي يعمل كعنامل حفاز سالب والذي يعمل على إخماد تكوين كربونيل كلوريد.

2- تكسير فوق أكسيد الأيدروجين

$$2H_2O_2 \longrightarrow 2H_2O + O_2$$

فعند إضافة محلول حمضى أو الجليسرول فإنه يمنع عملية التكسير.

5 مانع التخبيط في السيارات (رابع إيثايل الرصاص). فعند إضافة رابع إيثايل الرصاص $Pb(C_2H_5)_4$ إلى البترول (الوقود) فإنه يعنى سرعة أو فرقمة الاحتراق للوقود وهو دلالة على التخبيط في الوتور.

توضيح: Explination:

1- ميكانيكية العامل الحفاز السلبى مختلف باختلاف التفاعلات. نفترض أن عملية تكسير فوق أكسيد الأيدروجين بواسطة تحلل بعض قطع من الزجاج (الإناء) الحاوى له. فعند إضافة محلول حمضى فإنه يكسر المركب المتحلل من الزجاج القلوى وبالتالى يمنع عملية تكسير فوق أكسيد الأيدروجين.

2- بواسطة تكسير سلسلة التفاعل. في بعض الحالات. كان من المعتقد العواسل الحفازه السلبية تعمل بتكسير سلسلة التفاعلات.

مثال: في عملية اتحاد الأيدروجين والكلور (تفاعل سلسلة) حيث يقف التفاعل السلسلة له بواسطة ثلاثي كلوريد النتروجين NCl₃.

$$Cl_2 \longrightarrow Cl^{+} + Cl^{-}$$
 $H_2 + Cl^{-} \longrightarrow HCl + H^{+}$
 $H^{+} + Cl_2 \longrightarrow HCl + Cl^{-}$

(NCI₃) تكسر سلسلة التفاعل بامتصاص خطوه التتابع، وبالتإلى يقف التفاعل.

الطاقة النشطة والعامل الحفاز: Activation energy and catalysis

طبقا لنظرية الصدمات، يحدث التفاعل بواسطة الصدمات للمواد المتفاعله (الجزيئات أو الأيون). فعند درجة الحرارة (حرارة الغرفة) فإن الجزيئات لا تملك كمية من الطاقة وعملية الصدمات ليست مؤثرة في التفاعل. وعندما نحدث ارتفاع في درجة الحرارة فإن الطاقة الكيناتيكية (الحركية) للجزيئات تزداد ومع ذلك فإن عمليسة حدوث

تفاعل لا تتم حتى الوصول إلى كمية من الطاقة لازمة لعملية التفاعل. وبالتإلى فإن الطاقة النشطة تعرف بأنها (كمية الطاقة اللازمة والمطلوبة لتحدث تفاعل) وبالتإلى فإن عملية المجزيئات النشطة ما هي إلا حادثة عن حدوث الصدمات بين الجزيئات لتكويس مركب متراكب نشط، وينشأ عن ذلك حدوث أربطة جديدة ناتجة عن عملية تحطيم المركب النشط.

وعند إضافة أو وجود عامل الحفاز في وسط التفاعل فإنه يؤدى إلي تخفيض هذه الطاقة اللازمة لتنشيط الجزيئات والوصول إلي نفس النتيجة مع تخفيض الطاقة من التفاعل ومن النتائج في وجود العامل الحفاز. كما يلاحظ أن التفاعل يسير بصورة أسرع.

The theories of catalysis

نظريات الحفز:

يوجد نظريتان أساسيتان للعامل الحفاز وهما:

1- نظرية تكوين المركبات الخطوه الوسطية.

2- نظرية الإدمصاص

وعموما فإن النظرية الأولى تتبع الحفاز المتجانس والثانية تتبع الحفاز غير المتجانس.

1- نظرية تكوين مركبات الخطوة الوسطية كما نوقش سابقا عن عمل العامل الحفاز وكما برهن على وجود مسار جديد، ففى وجود العامل الحفاز يحدث تكوين خطوة وسطية مع أحد المواد المتفاعلة. وأن هذه الخطوة تكون أسرع ما يمكن من الخطوة الثانية عند تفاعلها مع المركب الثانى المتفاعل. ويمكن شرح هذه النظرية بالمادلات الآتية:

A + B
$$\longrightarrow$$
 AB

وعند وجود (C) عامل حفاز فإن التفاعل يسير خلال التفاعلات

A + C \longrightarrow AC (intermediate)

AC + B \longrightarrow AB + C

وبالتالي فإن مجموع الطاقة في الخطوة الثانية والثالثة أقل من التفاعل الأول.

مثال: اكسدة ثانى اكسيد الكبريت المحفز بأكسيد النتروجين (NO) كعامل حفاز

(عمليات الغرف في تحضير حمض الكبريتيك)

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{NO} 2SO_3$$

ميكانيزم التفاعل:

$$2NO + O_2 \longrightarrow 2NO_2$$
 (intermediate compound)

$$NO_2 + SO_2 \longrightarrow SO_3 + NO$$

مثال: تحضير الايثير من الكحول الايثيلي في وجود حمض الكبريتيك كمامل حفاز $C_2H_5OH + C_2H_5OH \xrightarrow{H_3O_4} (C_2H_5)_2O + H_2O$

ميكانيزم التفاعل:

 $C_2H_5OH + H_2SO_4 \longrightarrow C_2H_5HSO_4 + H_2O$ ethyl hydrogen sulphate

 $C_2H_5HSO_4 + C_2H_5OH \longrightarrow C_2H_5OC_2H_5 + H_2SO_4$

مثال: التكسير الحرارى لكلورات البوتاسيوم (KClO₃) في وجود العامل الحفاز ثاني السيد المنجني: (MnO₂).

 $2KClO_3 \xrightarrow{MnO_1} 2KCl + 3O_2$

ميكانيزم التفاعل:

 $6MnO_3 \rightarrow 6MnO_2 + 3O_2$

مثال: تحضير الطولوين (ميثيل بنزين) د C₆H₅CH₃ بتفاعل البنزين مع كلوريد الميثيل CH₃Cl باستخدام كلوريد الالومونيوم كعامل حفاز.

 $C_6H_6 + CH_3Cl \xrightarrow{AlCl_3} C_6H_5CH_3 + HCl$

ميكانيزم التفاعل:

CH₃Cl + AlCl₃ → (CH₃)⁺ (AlCl₄)⁻
intermediate
compound

 $C_6H_6 + (CH_3^+) (AlCl_4^-) \longrightarrow C_6H_5CH_3 + AlCl_3 + HCl$

وكما هو ملاحظ أن عملية فصل المركب الوسط والبرهنه عن مدى تكوينه والكيفية فإنها عملية صعبة.

The adsorption theory

2- نظرية الادمصاص

هذه النظرية تشرح ميكانيكية التفاعل الحادث بين الغازات مع العامل الحفاز الموجود على هيئة (صلب) (غير متجانس). ويلاحظ أن عملية الادمصاص أيضا مساهى الاخطوة وسطية متكونة (مركب متراكب نشط) على سطح العامل الحفاز.

ولشرح أو تفسير هذه النظرية للحفز الملتصل، بأخذ مثسال لعملية هدرجية الركبيات العضوية الغير مشبعة في وجود معدن النيكل المجزأ كعامل حفز

$$H_2C = CH_2 \xrightarrow{H^*/N_1} CH_3 - CH_3$$

ethene ethane

وتتم عملية الحفز على عدة خطوات هي:

- جزيئات الايدروجين تصطدم بسطح النيكل وتلتصــق بقـوى فاندرفـال أو أربطـة التكافؤ الحسيه (residual bonds) لذرات النيكل ويحدث إدمصاص فيزيائي لجزيئـات الأيدروجين على سطح النيكل على هذه الخطوات

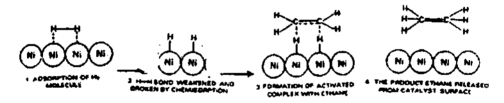


Fig. (5)

الجزيئات المدمصة في بادئ الأمر تكون مزدحمة على سطح العامل الحفاز ولكن في الوسط الغازى يوجد فراغ كبير في الغراغ. ولكن في وجود العامل الحفاز يزيد مسن تركيز المواد الغازية (الجزيئات) على سطح الحفاز، مما يزيد من الصدمات ويؤدى إلى تعجيل التفاعل (تبعا لقانون فعل الكتلة) خطوة رقم (1).

2- الرباط التساهمي بين الجزيئات لجزئ الأيدروجين يحدث ضعف له ثم يحدث الكسر لهذا الرباط الرباط (H-H) يكون أقبل سن رباط (Ni-Ni) والقيمة (0.74A°). وعملية الادمصاص تشد هذا الرباط معا يؤدى إلى ضعفه. ثم يؤدى أيضا إلى قطم أو كسر

(15) العامل الحقار

هذا الرباط للأيدروجين وتظل متصلة بالنيكل برباط كيميائي بين أيون الأيدروجين والنيكل. وتعرف بالادمصاص الكيميائي (chemisorption) خطوة (2).

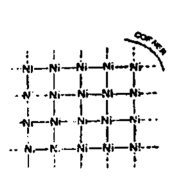
3- تكوين المركب المتراكب النشط. بعد عملية الادمصاص الكيميائي بين النيكل والايدروجين يحدث التصاق (تماسك) بين هذا المركب المتراكب والجزيئات الأخرى للمواد المتفاعلة (ethene) برباط كيميائي جزئي لتكوين مركب آخر متراكب. هذا المركب المتراكب يمتلك طاقة أقل من المطلوبة لعملية عدم التغير وما هي إلا مرحلة إنتقالية.

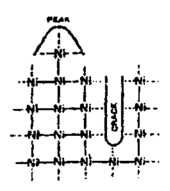
4- تحطيم المركب المتراكب (فصله) الناتج من سطح العامل الحفاز. هذا المركب المتراكب الغير ثابت يتكسر ثم يحدث كسر للرباط (Ni-H) ويتكون رباط آخر ثابت بين ذرات الأيدروجين وجزئ الإيثين لإنتاج مركب إيثان (ethane).

Active Center:

الركز النشط:

سطح العامل الحفاز كما هو الحال يشبه التوتر السطحى فى أن الرباط الموجود على السطح غير متزن، وعليه فإن جزيئات الغازات تمتص على سطح العامل الحفاز بواسطة هذه الأربطة الحرة. كما أن عملية توزيع هذه الأربطة على سسطح العامل الحفاز ليست واحدة. إلا أن المراكز النشطة توجد فقط على الأركان والقمم والتجويف شكل (6).





Active Centres on catalyst surface.

Fig. (6)

تفسير نظرية الإدمصاص:

حالة التجزئة للمعدن، التجزئة الدقيقة أو في الشكل الغروى، يؤدى إلى وجود أربطة حرة كثيرة، التى تؤدى إلى كفاءة أكثر من ذلك العامل الحفاز الذى على شكل قضيب أو على هيئة كتلة شكل (7).

Fig. (7)
Subdivision of a catalyst becomes more efficient due
to increase of free valence bonds.

 2- حدوث تسمم العامل الحفاز وهذا يحدث عند ما يعاق أربطة التكافؤ الحرة بواسطة إدمصاص آخر مفضل أو بواسطة رباط كيميائي.

3- النشط للمامل الحفاز يزيد من أربطة التكافؤ على سطح المامل الحفاز بحدوث تغيير في الشكل البللوري مما يساعد على زيادة نشاطية المامل الحفاز.

Acid - base catalysis

العوامل الحفازه الحامضية - القاعدية

عديد من تفاعلات العوامل الحفازه المتجانسة يمكن أن تحفز بواسطة أحماض أو قواعد أو بهما لتفاعل واحد وهذه غالبا ما تسمى بالعوامل الحفازه الحامضية – القاعدية.

وقد اقسترح أرهينيوس أن العامل الحفاز الحمضى في الحقيقة يرجع إلى أيون الأيدروجين (H^+) المصدر من الحمض القوى، بينما العامل الحفاز القاعدى ناتج عن (OH) من المواد القلوية القوية.

أمثلة:

(15) العامل الحقار

2- Decomposition of nitramede

2- تكسير مركب نتراميد

$$NH_2NO_2 \xrightarrow{OH^-} N_2O + H_2O$$

3- Hydrolysis of an ester:

3- تحلل الاستر

الموامل الحفازه العامة للأحماض - القواعد: ت General acid - base catalysis: الموامل الحفازه العامة للأحماض - القواعد: في العصر الحديث وجد أن:

أ- ليس فقط أن أيون الأيدروجين (H') الذي يعتبر عامل حفاز حامضي ولكن كبل أحماض برونستد (بروتون عاطى) يؤدى كعامل حفاز حمضي (وهذا يعني H')، الحسض الضعيف الغير متفكك (CH_3COOH) الكاتيون للقواعد الضعيفة (NH_4^+) أو ايسون الهيدرونيوم (H_3O^+) .

- ب ليس فقط أن أيون الهيدروكسيل (OH) هو عامل حفاز قاعدى. ولكن أيضا كل قواعد بروتستد (بروتون مستقبل) يودى كعامل حفاز قاعدى (OH)، الأنيون للحمض الضعيف (CH₃COO)، الماء فقط (H_2O) فمثلا، يمكن إجراء هذا التفاعل في وجبود أيون الخلات.

$$NH_2NO_2 \xrightarrow{CH_2COO^-} N_2O + H_2O$$

ميكانيكية العامل الحفاز الحمضي القاعدي:

Mechanism of acid - base catalysis:

أ- في العامل الحفاز الحمضي يكون أيون الأيدروجين (أو بروتون المشار اليه من حمض برونستد) مركب وسطى متراكب مع المادة المتفاعلة. ثم بعد ذلك لتعطى بروتون متخلف: مثل

O OH

$$\parallel$$
 $CH_3 - C - CH_3 \xrightarrow{H^+} CH_3 - C - CH_3 \longrightarrow CH_3 - C = CH_2 + H^+$
acetone enol form

ب- في العامل الحفاز القاعدى: يكون أيون الهيدروكسيل (OH) (أو بروتون المشار إليه من قاعدة برونستد - بروتون مستقبل) مركب وسطى متراكب مع المادة المتفاعلة والتي بعد ذلك يحدث لها تكسير كما في التفاعل التالى:

$$NH_2NO_2 \xrightarrow{OH^-} H_2O + NHNO_2$$
 (intermediate)
 $NHNO_2 \longrightarrow N_2O + OH^-$

or by acetate ion

$$NH_2NO_2 + CH_3COO' \longrightarrow CH_3COOH + NHNO_2'$$

$$NHNO_2$$
 \longrightarrow $N_2O + OH$

$$OH^{+}H^{+}\longrightarrow H_{2}O$$

Enzyme catalysis

الانزيم الحفاز

عديد من التفاعلات العضوية لها مجال واسع فى جسم الحيوان، النبات لحفظ العمليات الحيويه اللازمة لحفظ الحياة. تتم هذه التفاعلات في وجبود مركبات حفازه، هذه المركبات الحفازه تعرف بالانزيم. وجدت كل الانزيمات أنها جزيئات بروتينية متراكبة اذا. "الانزيمات عبارة عن جزيئات بروتينية تعمل كعواصل حفازه لتسرع من التفاعلات المضوية في الخلايا الحيه" والعواصل الحضازه المحضره بواسطة الانزيمات تعرف بالانزيم الحفاز.

أمثلة على العوامل الحفازة الانزيمية:

بعض الامثلة الشائعة للتفاعلات الكيميائية البيولوجية والمحفزة بواسطة الانزيمات وهي:

1- تحلل السكر بانزيم "الانفرتاز"

$$C_{12}H_{22}O_{11} \xrightarrow{invertase} C_6H_{12}O_6 + H_6H_{12}O_6$$
glucose Fractose

 $^{"}$ انزیم $^{"}$ انزیم $^{"}$ انزیم $^{"}$ انزیم $^{-2}$ $^{-$

3- تحلل اليوريا بواسطة انزيم يوراز

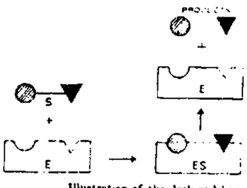
$$\begin{array}{c} 0 \\ \parallel \\ \text{H}_2\text{N} - \text{C} - \text{NH}_2 \xrightarrow{\text{urase}} 2\text{NH}_3 + \text{CO}_2 \end{array}$$

Mechanism of enzyme catalysis

ميكانيكية انزيم الحفز

السلسلة الطويلة لجزئ البروتين (الانزيم) تعتبر ملتف حول بعضها لتكون مادة غراونية متماسكة على هيئة جسيمات مع وجود فراغات بيئية على السطح. هذه الفراغات ما هي إلا لمجموعات نشطة (NH2, -OH, -SH and -COOH) والتي تعرف بالراكز النشطة، الجزيئات التي تأخذ عكس هذه التعريجات وهذه التجويفات بحيث تصبح كأنها مكملة لها أو متممة لها وتدخل في هذه الفراغات (تعرف القفل والمفتاح) - lock (مالتفاعلة)، وبالتالي فإن الانزيم يكون ما يشبه بالركب المتراكب مع المادة الخاضعة له (المتفاعلة)، والتي في الحال تتكسر للحصول على ناتج التفاعل.

 $: 2 \times \mathbb{R}^{2}$ کما اقترح کل من میشیل ومنتین (1913) هذه الیکانیکیة $E + S \longrightarrow ES \rightarrow P + S$ complex



lilustration of the lock-and-key model of enzyme catalysis.

Fig. (8)

خصائص العامل الحفاز الإنزيمي: . Characteristics of enzyme catalysis

الانزيم يشبه على العموم العامل الحفاز الغير متجانس. وعلى أى حال فهو ينفرد في الكفاءه والدرجة العاليه في الخصوصية. بعض الأشياء المهمة المتقدمة للانزيمات الحافزه يمكن وصفها كما يلي:

1- الانزيمات لها أعلى كفاءة في العوامل الحفازه المعروفة. لمو قورن مع العوامل الحفازة الأخرى فالانزيم الحفزى له كفاءة عاليه، وهذا يعنى أن إنزيم واحد له القدرة في

(15) العامل الحفاز

أن يحول أكثر من مليون جزئ متفاعل إلى نواتج. وله خاصية تخفيض الطاقة الحرة للتفاعل بالمقارنة مع العوامل الأخرى فمثلا:

$$2H_2O_2 \longrightarrow 2H_2O + O_2$$

فى عدم وجود العامل الحفاز فإن الطاقة الحرة 18 ك سعر حرارى/مول، فى وجود العامل الحفاز فإن الطاقة تخفض إلى 11 ك سعر حرارى/مول ولكن فى وجود الانزيم كعامل حفاز فإن الطاقة الحرة تصل إلى 2 ك سعر حرارى/مول.

2- الدرجة المطلقة في الخصوصية وهذا يعنى أن لكل انزيم معين له تفاعل خاص به كما في انزيم اليوراز - يوريا وهو من فول الصويا (soya been) ولا يوجد انزيم آخر له هذه الخصوصية في تحلل اليوريا.

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ H_2N-C-NH_2 & \frac{urease}{H_2O} \longrightarrow 2NH_3 + H_2O \\ O \\ \parallel \\ H_2N-C-NHCH_3 & \frac{urease}{H_2O} \longrightarrow \text{No reaction} \\ O \\ \parallel \\ H_2N-C-NH_2 & \frac{zymase}{H_2O} \longrightarrow \text{No reaction} \end{array}$$

3- معدل تفاعل الانزيم الحفاز أعلى سايمكن عند درجة حرارة عظمى للانزيم بحيث يزداد معدل تفاعل الانزيم الحفاز مع زيادة ارتفاع درجة الحرارة ولكن حتى درجة حرارة معينة، لأن مقومات الانزيم والشكل الثابت للبروتون يتحطم مع ارتفاع درجات الحرارة، وبالتالى فإن درجة معدل التفاعل تقل تدريجيا حتى يصل للصفر.

فمثلا النهاية العظمى لدرجة الحرارة لعمل الإنزيم فى جسم الإنسان همى (37°C)، وعند درجات حرارة عالية، فكل التفاعلات البيولوجية تفقد النشاطيه الانزيمية. ولهذا فإن درجة الحرارة لجسم الإنسان يجب أن تكون ثابتة والمحافظة عليها.

4- معدل التفاعلات المحفزه بالانزيم يكون أقصى معدل سرعة عند أعلى أس أيدروجيني. فعثلا يكون أعلى نشاطية للانزيم في جسم الانسان عند رقم أس أيدروجيني 7.4 وأقل من هذه القيمة تنخفض القيمة النشاطية للإنزيم.

5- يمكن حدوث تسمم للإنزيمات أو تخمد أويبطل عملها أو تكسير كاملا بإضافة مواد أخرى، حيث ان هذه المواد تتفاعل مع المجموعات النشطة على سطح الانزيم وتخثره. فمثلا

Enz - SH + Ag⁺
$$\xrightarrow{\text{poisoning}}$$
 Enz - SAg + H⁺ \uparrow

والنشاطيه البيولوجية لعديد من الأقراص الدوائية ترتبط بنشاطها مثل أقراص السلفا، البنسيلين ومشتقاته لها القدرة على مقاومة البكتريا.

6- كذلك فإن نشاطية الانزيم تزداد فعاليتها مع زيادة وجود منشط أو انزيم مصاص آخر. فعشلا الايونات النحاس - المنجنيز - الكوبلت - الصوديوم. بإضافة كلوريد الصوديوم ينشط انزيم Amylase. كما أن إضافة بعض الفيتامينات يـؤدى إلى زيادة التنشاطيه، والذي يعرف بالانزيم المصاحب (Coenzyme).

أسئلة علي العامل الحفاز

1- عرف مايلي - العامل الحفاز - العامل الحفاز السلبي - العامل الحفاز الموجب.

2- مالقصود من:

أ- العامل الحفاز المتجانس ب- العامل الحفاز الغير متجانس.

اشرح بالتفصيل مستعينا بالأمثلة في كل حاله.

- 3- اكتب عن الخصائص المهمة للتفاعلات المحفزة. ولماذا يكون العامل الحفاز المجرزاً أقوى في التأثير لمعدل التفاعل.
- 4- أكتب نبذة عن. تسمم العامل الحفاز، منشط العامل الحفاز ثم اشرح لماذا لايؤثر العامل
 الحفاز على موضع الاتزان، بالرغم من تأثيره على الزمن اللازم للوصول إلى الإتزان.
 - 5- اكتب عن: هل يمكن العامل المناعد تأثير على معدل التفاعل بصفة مطلقة؟
 - 6- ما هو مفهومك عن الحفز الذاتي؟ مستعينا بالأمثله.
 - 7- عرف النظريات الرئيسية لميكانيكية العامل الحفاز.
 - 8- بماذا تعرف عن نظرية المفتاح القفل.
 - 9- اكتب عن نظريات العوامل الحفازه.
 - 10- اشرح أربع تطبيقات للموامل الحفازه.

يعض الرموز والثوابت المستخدمة فن الكيمياع

جدول (1) بعض الثوابت الفيزيائية التي يستفاد بها في مسائل الكيمياء الفيزيائية

	وهذه الثوابت هي :
Acceleration of gravity (g)	= 980.7 cm. Sec. ⁻²
	980.7 dyne g ⁻¹
Density of mercury at 0°C.	$= 13.5955 \text{g/cm}^3$
Density of mercury at 25°C.	$= 13.5340 \text{g/cm}^3$
1 Litre (1)	$= 1000.028 \text{cm}^3$
1 Calorie (cal.)	= 4.184 Joules
1 Joule	$= 10^7 \text{erg.}$
1 Faraday (F)	= 96500 coulombs equiy. 1
	= 96500 cal. Volt ⁻¹ equiy. ⁻¹
Avogadro's Number (N)	$= 6.025 \times 10^{23} \text{ mole}^{-1}$
Universal gas constant	= 8.314 Joules. deg ⁻¹ mole. ⁻¹
	= 1.987 cal. deg ⁻¹ mole. ⁻¹
	$= 0.0821 \text{ atm. deg}^{-1} \text{ mole.}^{-1}$
Boltzmann constant (k) = (R/N) .	= $1.38 \times 10^{-16} \text{ erg}^{-1} \text{ mole.}^{-1}$
Planck's constant (h)	$= 6.62 \times 10^{-27} \text{ erg}^{-1} \text{ sec}$
Velocity of light (c)	$= 2.998 \times 10^{10} \text{ cm. sec}^{-1}$
Electronic charge (e) = (F/N)	$= 1.6 \times 10^{-19}$ coulomb.
	$= 1.6 \times 10^{-29} \text{ e.m.u.}$
Specific charge of electron (e/m)	= $5.27 \times 10^{-17} \text{ e.s.u/g}$.
Electron rest mass (m)	$= (\frac{e}{e/m}) = 9.1 \times 10^{-25} g.$
mass of electron	9.1×10 ⁻²⁸ 1
Ratio mass of hydrogen atom	$= \frac{9.1 \times 10^{-28}}{1.673 \times 10^{-25}} = \frac{1}{1837}$
Physical At. Wt.	_ 16.0044 _ 1 00027
Ratio Physical At. Wt. Chemical At. Wt.	$= \frac{16.0044}{16.0000} = 1.00027$
1 Electron volt (eV)	$= 1.6 \times 10^{-12} \text{ erg. molecule}^{-1}$
lonic product of water (K _w)	$= 10^{-14} \text{ at } 25^{\circ}\text{C}$
1 Watt	= 1.00 Joule sec. ⁻¹
	= 1.00 Joule sec. ⁻¹
1 Atmosphere	= 760 mm Hg
-	$= 1.01325 \times 10^{-6} \text{ dyne cm}^{-2}$
	$= 1033.3 \text{ gm cm}^{-2}$

يعض الرموز والثوابت المستخدمة في الكيمياء

جدول (2) بعض وحدات الكيمياء الفيزيائية ووحداتها :

Physical quantity	name	SI equivalent
Length	Angstrom (Å)	10 ⁻¹⁰ m
	Inch (in)	0.0254 m
	Foot (ft)	0.3084 m
	Mile	1.609 m
Volume	Litre	10 ⁻³ m ³
Mass	Pound (Ib)	0.4535924 kg
Force	Dyne (dyn)	10 ⁻⁵ N
	Poundal	0.138255 N
Pressure	atmosphere (atm)	101.325 N m ⁻²
	torr (mm Hg)	133.322 N m ⁻²
	Bar	10 ⁵ N m ⁻²
Energy	Erg	10 ⁻⁷ J
	Calorie (cal) = 4.3 ml.atm	4.1840 J
	Electron volt (eV)	$0.16021 \times 10^{-18} \text{ J}$
Power	Horsepower (hp)	745.700 W
Viscocity	Poise	10 ⁻¹ kg m ⁻¹ s ⁻¹
Dipole moment	debye	3.338 x 10 ⁻³⁰ m C
Surface tension	Dyne cm ⁻¹	10 ⁻³ N m ⁻¹

يعش الرموز والثوابث المستقدمة في الكيمياء

جدول (3) الكسور ومضاعفتها بالرموز الخاصة بها :.

Multiples and submultiples	Prefix	Symbol
1012	tetra	T
109	giga	G
106	mega	M
10 ³	kilo	k
10 ⁻¹	deci	d
10 ⁻²	centi	C
10 ⁶ 10 ³ 10 ⁻¹ 10 ⁻² 10 ⁻³ 10 ⁻⁸	milli	m
10 ⁻⁸	micro	μ

Note that in the case of units of mass, the prefix is to be placed in front of the symbol for gram (g). Thus $1 g = 10^{-3} \text{ kg}$; $1 \text{ mg} = 10^{-6} \text{ kg}$.

جدول (4) المتسلسلة التقاربية:

جدول (5) تحويلات الطاقة :

	J molecule ⁻¹	kJ mol ^{-l}	erg molecule ⁻¹	Kcal mol	eV
1 erg molecule ⁻¹	6.0229 x 10 ²⁰ 1 x 10 ⁻⁷	6.0229 x 10 ⁻¹³	0.16603 x 10 ⁻¹³	0.23900 1.4395 x 10 ¹³	0.010363
1 Kcal mol ⁻¹	0.69498 x 10 ⁻²⁰ 0.16022 x 10 ⁻¹⁸	4.1840	0.69408 x 10 ⁻¹³ 0.16022 x 10 ⁻¹¹	1	0.043361 1

جدول (6) يعض الوحدات ورموزها:

Physical quantity	Name of unit	Symbol
Length	metre	m
Mass	kilogram	kg
Time	second	S
Electric current	ampere	Α
Thermodynamic temperature	degree kelvin	K
Amount of substance	mole	mol

يعض الرموز والثوابت المستخدمة في الكيمياء

جدول (7) بعض الثوابت المستخدمة في الكيمياء الفيزيائية ووحداتها:

Physical quantity	SI name or special Name and symbol	SI Symbol
Агеа	Square metre	m ²
Volume	Cubic metre	m ³
Density	Kilogram per cubic metre	kg m ⁻³
Velocity	Meter per second	m s ⁻¹
Angular velocity	Radian per second	rad s ⁻¹
Acceleration	Metre per second squared	m s ⁻²
Force	Newton (N)	$kg m s^{-1} = J m^{-1}$
Pressure	Newton per square metre	N m ⁻²
Energy	joule (J)	$kg, m^2, s^{-2} = N m$
Power	Watt (W)	$kg, m^2 s^{-3} = J s^{-1}$

جدول (8) خصائص الاحماض غير العضوية

Reagent	Per cent by weight	Specific gravity	Normality
Hydrochloric acid	35	1.18	11.3
Nitric acid	69	1.41	15.4
	70-71	1.42	16.0
Sulphuric acid	96	1.84	36.0
Perchloric acid	70	1.66	11.6
Hydrofluoric acid	46	1.15	26.5
Phosphoric acid	85	1.69	44
Acetic acid	99,5	1.05	17.4
Ammonium hydroxide	27 (MH ₃)	0.90	14.3

يعض الرموز والثوابت المستخدمة في الكيمياء

جدول (9) الرقم الأيدروجيني للأحماض والقواعد عند تركيزات ثابتة

Reagent	Approximate pH
Acids:	
Hydrochloric acid N	0.1
Hydrochloric acid 0.1 N	1.1
Hydrochloric acid 0.01 N	2.0
Sulphuric acid N	0.3
Sulphuric 0.1 acid N	1.2
Sulphuric0.01 acid N	2.1
Orthophosphoric acid 0.1 N	1.5
Oxalic acid 0.1 N	1.6
Citric acid 0.1 N	2.2
Tartaric acid 0.1 N	2.2
Formic acid 0.1 N	2.3
Acetic acid N	2.4
Acetic 0.1 acid N	2.9
Acetic 0.01 acid N	3.4
Boric acid 0.1 N	5.2
Bases:	
Sodium (or potassium) hydroxide N	14.0
Sodium hydroxide 0.1 N	13.0
Sodium hydroxide 0.01 N	12.0
Sodium carbonate 0.1 N	11.6
Ammonium hydroxide N	11.6
Ammonium hydroxide 0.1 N	11.1
Ammonium hydroxide 0.01 N	10.6
Borax 0.1 N	9.2
Sodium bicarbonate 0.1 N	8.4

بعض الرموز والثوابث المستخدمة في الكيمياء

جدول (10) قيم حاصل الإذابة لبعض المواد

Substance	Formula	Constant
Aluminum Hydroxide	Al (OH) ₅	1.0×10^{-33}
Barium carbonate	Ba CO ₅	8.1 x 10 ⁻⁹
Barium chromate	Ba CrO₄	2.4 x 10 ⁻¹⁰
Barium fluoride	BaF ₂	1.73 x 10 ⁻⁶
Barium iodate	Ba (IO ₂) ₂ 2H ₂ O	6.5 x 10 ⁻¹⁰
Barium oxalate	Ba C ₂ O ₄ . 2H ₂ O	1.2 x 10 ⁻⁷
Barium sulphate	Ba SO ₄	1.08 x 10 ⁻¹⁰
Cadmium oxalate	CdC ₂ O ₄ . 3H ₂ O	1.53 x 10 ⁻⁸
Cadmium sulphide	CdS	7.8 x 10 ⁻²⁷
Calcium carbonate	Ca CO ₂	8.7 x 10 ⁻⁹
Calcium fluoride	Ca F ₂	3,45 x 10 ⁻¹¹
Calcium hydroxide	Ca (OH) ₂	5.8 x 10 ⁻⁶
Calcium iodate	Ca (IO ₂) ₂ . 6H ₂ O	6.44 x 10 ⁻⁷
Calcium oxalate	Ca C ₂ O ₄ . H ₂ O	2.57 x 10 ⁻⁹
Calcium sulphate	Ca SO ₄	3.24 x 10 ⁻⁴
Cupric iodate	Cu (IO ₂) ₂	1.4 x 10 ⁻⁷
Cupric sulphide	Cu S	8.5 x 10 ⁻⁴⁵
Cuprous iodide	Cu I	5.06 x 10 ⁻¹²
Cuprous sulphide	Cu ₂ S	2 x 10 ⁻⁴⁷
Cuprous thiocyanate	Cu SCN	1.6 x 10 ⁻¹¹
Ferric hydroxide	Fe (OH) ₂	1.1×10^{-36}
Ferrous hydroxide	Fe (OH) ₂	1.64×10^{-14}
Ferric sulphide	Fe ₂ S ₃	4 x 10 ⁻¹⁷
Lead bromide	Pb Br ₂	4.6 x 10 ⁻⁶
Lead carbonate	Pb CO ₃	3.3 x 10 ⁻¹⁴
Lead chloride	Pb Cl₃	1.7 x 10 ⁻⁵
Lead chromate	Pb CrO₄	1.77 x 10 ⁻¹⁴
Lead fluoride	Pb F ₂	3.7×10^{-8}
Lead iodate	Pb (IO ₃) ₂	2.6 x 10 ⁻¹³
Lead iodate	Pb I ₂	8.3 x 10 ⁻⁹
Lead sulphate	Pb SO₄	1.06 x 10 ⁻⁸
Lead sulphide	Pb S	8.4 x 10 ⁻²⁹

يعض الرموز والثوايث المستخدمة في الكيمياء

تابع جدول (10)

Magnesium ammonium phosphate	Mg NH ₄ PO ₄ .6H ₂ O	2.5×10^{-15}
Magnesium carbonate	Mg CO ₈	1.0 x 10 ⁻⁵
Magnesium hydroxide	Mg (OH) ₂	1.2×10^{-11}
Magnesium oxalate	Mg C ₂ O ₄	8.57 x 10 ⁻⁵
Mercuric sulphide	Hg S	3 x 10 ⁻⁵³
Mercurous bromide	Hg ₂ Br ₂	1.3 x 10 ⁻²²
Mercurous carbonate	Hg ₂ CO ₃	9 x 10 ⁻¹⁷
Mercurous chloride	Hg ₂ Cl ₂	1.1×10^{-18}
Mercurous iodide	$Hg_2 I_2$	4 x 10 ⁻²⁹
Mercurous sulphide	Hg ₂ S	1 x 10 ⁻⁴⁵
Nickel sulphide	Ni S	1.8×10^{-21}
Silver acetate	Ag C ₂ H ₃ O ₂	4 x 10 ⁻⁵
Silver bromate	Ag Br O ₈	5.77 x 10 ⁻⁵
Silver bromide	Ag Br	7.7 x 10 ⁻¹³
Silver carbonate	Ag ₂ CO ₃	8.2 x 10 ⁻¹²
Silver chioride	Ag Cl	1.56×10^{-10}
Silver chromate	Ag ₂ CrO ₄	9 x 10 ⁻¹²
Silver cyanide	Ag [Ag (CN) ₂]	2.2×10^{-12}
Silver dichromate	Ag ₂ Cr ₂ O ₂	2 x 10 ⁻⁷
Silver hydroxide	Ag OH	1.52 x 10 ⁻⁸
Silver iodate	Ag IO ₃	1.0×10^{-8}
Silver iodide	Ag I	1.5×10^{-16}
Silver sulphide	Ag ₂ S	1.6 x 10 ⁻⁴⁹
Silver thiocyanate	Ag SCN	1.16×10^{-12}
Strontium carbonate	Sr CO ₂	1.6 x 10 ⁻⁹
Strontium fluoride	Sr F ₂	2.8 x 10 ⁻⁹
Strontium oxalate	Sr C ₂ O ₄ .H ₂ O	5.6 x 10 ⁻⁸
Strontium sulphate	Sr SO₄	3.81 x 10 ⁻⁷
Zinc hydroxide	Zn (OH) ₂	1.8 x 10 ⁻¹⁴
Zinc sulphide	Zn S	1.1 x 10 ⁻²¹

يعض الرموز والثوابث المستخدمة في الكيمياء

جدول (11) ثابت التأين لبعض الأحماض والقواعد الضعيفة

Acid Base	Formula	Constant
Acetic	HC ₂ H ₃ O ₂	1.75 x 10 ⁻⁵
Benzoic	HC7H5O2	6.3 x 10 ⁻⁵
Boric	H ₃ BO ₅	$6.4 \times 10^{-10} (K_1)$
Carbonic	H ₂ CO ₃	$3.8 \times 10^{-7} (K_1)$
Carbonic	H ₂ CO ₃	$4.4 \times 10^{-11} (\text{K}_2)$
Formic	HCHO ₂	1.77 x 10 ⁻⁴
Hydrocyanic	HCN	7.2×10^{-10}
Hydrogen sulphide	H ₂ S	$9.1 \times 10^{-8} (K_1)$
Hydrogen sulphide	H ₂ S	$1.2 \times 10^{-15} (K_2)$
Hypochlorus	HCIO	3.7 x 10 ⁻⁸
Iodic	HIO ₃	2.0×10^{-1}
Nitrous	HNO₂	4 x 10 ⁻⁴
Oxalic	H ₂ C ₂ O ₄	$6.5 \times 10^{-2} (K_1)$
Oxalic	H ₂ C ₂ O ₄	$6.1 \times 10^{-5} (K_2)$
Phosphoric	H ₃ PO ₄	$1.1 \times 10^{-2} (K_1)$
Phosphoric	H ₃ PO ₄	$7.5 \times 10^{-8} (K_2)$
Phosphoric	H₃PO₄	$4.8 \times 10^{-13} (K_5)$
Sulphuric	H ₂ SO ₄	$2 \times 10^{-2} (K_2)$
Sulphurous	H ₂ SO ₄	$2.0 \times 10^{-2} (K_1)$
Sulphurous	H ₂ SO ₄	$5.0 \times 10^{-6} (K_2)$
Ammonium hydroxide	NH₂OH	1.8×10^{-5}
Aniline	C ₅ H ₅ NH ₂	4.6 x 10 ⁻¹⁰
Ethylamine	C ₅ H ₅ NH ₂	5.6 x 10 ⁻⁴
Methylamine	CH₃NH₂	5 x 10 ⁻⁴
Urea	CO(NH ₂) ₂	1.5 x 10 ⁻¹⁴

مسائل محلولة

على باب التركيب الالكتروني للذرة

الله الطاقة (ΔE) عند إعادة الكترون من مستوى طاقة أعلى إلى مستوى طاقة أقل .

الحلـــــ

$$\Delta E = E_{(H)} - E_{(L)}$$

وإذا علمت بأن كمية الطاقة المشمة عند الانتقال هي ١٠,٢ الكترون فولت وعليه فإن $\Delta \; E = 10.2 - e.v.$

وإذا كانت (F/N) يساوي 14 ، 14 جول وهذا القدار يساوي (1 e.v.) وإذا كانت (Electronic charge) حيث F فاراداي ، (N) عدد افوجادرو . إحسب الطول الوجى عندما تعود الذرة من الحالة النشطة إلى الحالة الأدنى .

$$\Delta E = h \frac{C}{\lambda}$$

$$\lambda = \frac{h C}{\Delta E} = \frac{h \times C}{\Delta E \times \text{elecronicch arge}}$$

$$= \frac{6.626 \times 10^{-27} \times 3 \times 10^8 \times 1 \times 10^9}{10.2 \times 1.6 \times 10^{-19}}$$

$$= 1218014706 \text{ giga meter}$$

$$\lambda = 121.8014706 \text{ n m.}$$

٢ – إذا كانت ذرة الهيدروجين في الحالة النشطة الطول الموجى لها ٦٣٦,٣ نانوميتر فما
 هو التسلسل في خطوط الطيف .

الحلــــــ

باستخدام المعادلة

$$\vec{\nu} = R \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2} \right)$$

حيث (\overline{v}) العدد الوجي ، (R) – ثابت ريدبرج . والمعلوم أن n_1 = سلسلة ليمان ، n_2 = سلسلة بالم ، n_3 – باشن ، ولكن أن نأخذ في الاعتبار التسلسل للرقم (n_2) وهو الذي يبدأ منه إذا من الملاقة :

$$\frac{1}{\lambda} = R \left(\frac{1}{(n_1^2)} - \frac{1}{(n_1 + 1)^2} \right)$$

وبالتعويض

$$\frac{1}{656.0 \times 10^{-9}} = 1.09678 \times 10^{7} \left(\frac{1}{1^{2}} - \frac{1}{(1+1)^{2}} \right)$$

وهذه القيمة ليست مساوية للأخرى من الطرف الأيمن والأيسر لذا يجب إتخاذ قيم أخرى (n) وعند أخذ (n=2) . وبالتمويض

1523693 =
$$1.09678 \times 10^7 \left(\frac{1}{(2)^2} - \frac{1}{(2+1)^2} \right)$$

1523693 = 1523305.556

والي حدما فإنه يوجد تقريبا تساوي بين طرفي المعادلة . لذا يجب أن ننوه ان سلسلة بالر هي الطلوبة .

٣ – احسب الطاقة الحركية لإلكترونات منطلقة من سطح معدن اذا علم بأن الطاقة الضوئية الطول الموجي لها ٢٤٠ نانوميتر. بفرض أن الطاقة الضوئية لهذا المعدن له طول موجى ٣٥٠ نانوميتر.

الحد الحد
$$(rac{1}{2}\,{
m mv}^2)$$
 من قانون الطاقة الحركية

ومن القانون الكلي وهو ما يعبر عنه

$$v = \frac{C}{\lambda}$$
 حيث $E = h v = \frac{1}{2} mv^2 + w_o$

حيث hv تعبر عن طاقة الغوتون ، الطاقة الازاحية (w_o) إذا وأن 1 – الطول الوجى ، c = سرعة الضوه

$$E_{350} = \frac{6.6 \times 10^{-27} \times 3 \times 10^{10}}{3500 \times 10^{-8} \text{ cm}} = 5.657 \times 10^{-12} \text{ erg/quanta}$$

$$E_{240} = \frac{6.6 \times 10^{-27} \times 3 \times 10^{10}}{2400 \times 10^{-8} \text{ cm}} = 8.25 \times 10^{-12} \text{ erg/quanta}$$

إذا الغرق في الطاقة الحركية للإلكترونات المنطلقة من سطح المدن عند الطول الموجي ٢٤٠ نانوميتر وهو $K.E = (8.25 - 5.657) \times 10^{-12} = 2.593 \times 10^{-12}$ erg/quanta

أمثلة محلولة

على باب الغازات

١ - احسب وزن الأيدروجين اللازم لمل، أنبوبة ذات سعة مقدارها ١٠ لترات عند درجـة
 حرارة قدرها ٢٠° م درجة مثوية ، وضغط جو مقداره ٧٥٠ ضغط جو .

الحلـــــــا

باستخدام القانون العام للغازات

$$PV = nRT$$

$$n = \frac{RV}{RT}$$

وبالتعويض نحصل على

$$n = \frac{750}{760} \times \frac{10}{0.082 \times 283.15} = 0.425 \text{ mole}$$

وحيث من المعلوم أن المول من الأيدروجين يزن ٢ جرام ، وبالتالي فإن الـوزن الـلازم اللانبوبة هو .

$$2 \times 0.425 = 0.85$$
 gm.

۲ – أنبوبة ذات مكبس بها كعية من الهواء مقدراها بالحجم ۱۰ لــتر عند ۲۰ م وكانت مثبتة عند ضغط جو تقريبا ۷٤۰ مم زئبق . حرك المكبس الى قيمة مقدراها ٥ ضغط جو ، أدى ذلك الى ارتفاع درجة الهواء الموجود بــالمكبس الى ٤٠ م درجة حــرارة ، فما هو حجم الهواء النهائى .

____1

$$P_1 = 74 \text{ cm} \quad , \qquad P_2 = 2 \times 76 \text{ cm}$$

$$T_1 = 25 ^{\circ}\text{C} \quad , \qquad T_2 = 40 ^{\circ}\text{C}$$

$$V_1 = 10 \text{ litres} \quad , \qquad V_2 = ?$$
 or all of the points of the poi

$$\frac{P_1 V_1}{T_1} = \frac{P_2 V_2}{T_2}$$

وبالتعويض في المعادلة

$$V_2 = \frac{P_1 V_1 T_2}{P_2 T_1} = \frac{74 \times 10 \times (40 + 273)}{5 \times 76 \times (25 + 273)} = 2.045$$

 γ – خليط من غاز مكون من هيدروجين ، اكسوجين ، نتروجين في إناء سعته ه لتر عند درجة حرارة γ 0 وكانت نسبة الخليط هي γ 1 : γ 3 جرام على التوالي فما هو الضغط الحادث في الآناء ..

الحليب

بحساب عدد المولات لكل غاز على حدة نحصل على

No. of H₂ mole =
$$\frac{1}{2}$$
 = 0.5 mole

No. of
$$O_2$$
 mole = $\frac{1.5}{32}$ = 0.0468 mole

No. of N₂ mole =
$$\frac{2}{28}$$
 = 0.0714 mole

.'. الضغط الكلي هو

$$p = \frac{n \times R \times T}{V} = \frac{0.618 \times 0.082 \times 300}{5} = 3.041 \text{ atm.}$$

وبالتعويض في المعادلة

$$V_2 = \frac{P_1 V_1 T_2}{P_2 T_1} = \frac{74 \times 10 \times (40 + 273)}{5 \times 76 \times (25 + 273)} = 2.045$$

خوري انبوبة سعتها ١٠ لتر على ١٥ جرام من الهيليوم . أضيفت كمية غير معلومة من غاز الأيدروجين ، إذا علم أن كثافته هي ١٠٠٠، جرام/ مل عند درجة الصغر المطلق . أولا : أحسب الوزن الجزيئي ، ثانيا : ماهي عدد جرامات الأيدروجين المضافة الى الأنبوبة ، ثالثا : الضغط الكلي الحادث .

ه (A) غازان متساويان في الحجم ودرجة الحرارة ، ولكن كثافة الغاز (A) ضعف الغاز (B) ، والوزن الجزيئي (B) ضعف الغاز (A) بغرض أن الغازين مثياليين .

الحلسب

PV = n R T باستخدام القانون
$$P_1 = \frac{n}{V} R T = \frac{d_1}{M_1} R T$$

وبالنسبة للغاز الثاني

$$P_2 = \frac{d_2}{M_2} R T$$

وبالقسمة نحصل على

$$\frac{P_1}{P_2} = \frac{d_1/M_1}{d_2/M_2} = \frac{2/1}{1/2} = 4$$

7 – انبوبة تحتوى على عدد (n) مول من غاز عند ضغط قدره واحد ضغط جو عند درجة حرارة غير معلومة وسعة هذه الانبوبة 7 لتر ، وعند إضافة 70 مول من غاز آخر برد الغاز حتى درجة حرارة 70 م. إحسب عدد المولات ، درجة الحرارة .

أولا : عدد المولات الكلية
$$(n+0.1)$$
 وبذلك تصبح المعادلة $PV = nRT$

$$PV = (n+0.1)RT$$

$$1 \times 2 = (n+0.1) 0.082 \times (273+15)$$

$$2 = 23.61 n + 2.361$$

$$n = 0.01529$$

$$T = \frac{PV}{nP}$$

$$T = \frac{1 \times 2}{0.01529 \times 0.082} = 1595.176$$
°K

V=0 قارورتان متساوتا في الحجم متصلتان بواسطة أنبوبة زجاجية يمكن إهمالها عند درجة حرارة $^{\circ}$ 7 م . بها غاز الأيدروجين لكل قارورة على حدة $^{\circ}$ 7 م ول ولكن عند ضغط جو $\frac{1}{2}$. وضع أحدهما في حمام زيت وكانت درجة حرارته $^{\circ}$ 7 م . فما هو الضغط النهائي للجهاز ?

الحلـــــ

PV = n R T من القانون العام للغازات
$$n = \frac{PV}{RT} = 0.7 = P \times 2V / R \times 298$$

$$0.7 = 0.5 \times 2V / R \times 298$$

$$V/R = 0.7 \times 298$$

وعند تسخين طرفي الجهاز

$$0.7 = \frac{PV}{R} \left(\frac{1}{298} + \frac{1}{400}\right)$$

$$equiv (\frac{V}{R}) \text{ take it labels}$$

$$0.7 = P \times 0.7 \times 298 \left(\frac{1}{298} + \frac{1}{400}\right)$$

$$0.7 = P \ 208.6 \left(\frac{1}{298} + \frac{1}{400}\right)$$

$$0.7 = P \ 1.2215$$

$$P = 0.593$$

وعند حساب عدد المولات (n_i) وبأخذ قيمة (V/R) السابقة يمكن إيجاد قيمة (n_i) .

 $n_1 = 0.539 \text{ V} / 298 \text{ R}$

 $^{\circ}$ مول من غاز تشغل حجم قدره ۱۷۵۲ سم عند درجة حرارة صغر م وضغط جـو ۱۰٫۱۳ ك نيوتن م $^{\circ}$. اولا : إحسب قيمة الضغـط بـدلالة معادلة الغـاز الميثـالي ، ثانيا: بدلالة معادلة فـان درفـال إذا علـم أن قيمـة الثـابت (a) = ۲۲۸ م $^{\circ}$ × $^{\circ}$ نيوتن مول $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ مول $^{\circ}$.

الحلـــــ

$$PV = n R T$$
 من القانون
 $P \times 1756 = 10 \times 8.314 \times 273$
 $P = 12.9255 \text{ KNm}^{-2}$

وباستخدام معادلة فاندرفال

$$(P + \frac{n^2 a}{V^2}) (V - n b) = n R T$$

$$(P + \frac{10^2 \times 228 \times 10^{-3}}{(1.756)^2}) (1756 - 10 \times 42.8 \times 10^6)$$

$$= 10 \times 8.314 \times 273$$

$$= 9.71 \text{ KNm}^{-2}$$

9 – واحد مول من غاز يحتوى على حجم قدره ١ لتر عند درجة حرارة ٢٥ م $^{\circ}$. إحسب قيمة الضغط الواقع من معادلة الغاز الميثاني ومن معادلة فان درفال . علما بأن :

$$^{-1}$$
 لتر $^{-1}$ لتر مول $^{-1}$ ، $^{-1}$ لتر مول $^{-1}$ لتر مول $^{-1}$ لتر مول $^{-1}$

من معادلة الغاز الميثالي

PV = nRT

$$P = \frac{1 \times 0.082 \times 298}{1} = 24.46 \text{ at}$$

ومن معادلة فاندرفال

$$(P + \frac{n^2 a}{V^2}) (V - n b) = n R T$$

 $(P + 4.17) (1 - 3.71 \times 10^{-2}) = 1 \times 0.0821 \times 298$
 $P = 21.24 \text{ atm.}$

۱۰ – إناء مساحة سطحه ۰۰ سم يحتوى على غاز نتروجين عند درجة حرارة ° م ° . وضغط جو واحد جو ، احسب عدد التصادمات لكل ثانية .

الحلـــــ

باستخدام القانون PV = n R T لإيجاد عدد الجزيئات لكل متر وعلى محور واحد فقط .

$$N = \frac{1.01325 \times 10^{5} \times 10^{6} \times 6.0225 \times 10^{23}}{8.314 \times 273}$$

$$= 2.6885 \times 10^{19} \text{ m}^{3}$$

$$Z = \frac{1}{2} \text{n} \sqrt{\frac{\text{PV}}{\pi \text{M}}}$$

$$\frac{1}{2} = \frac{1}{2} (2.6885 \times 10^{19}) \sqrt{\frac{2 \times 8.314 \times 298}{3.14 \times 28/1000}}$$

$$Z = 1.3442 \times 10^{19}) \sqrt{\frac{2 \times 8.314 \times 298 \times 1000}{3.14 \times 28}}$$

$$= 5.654 \times 10^{21}$$

ونلاحظ أن حاصل ضرب $(\frac{1}{2})$ أى عدد الصدمات لا بد من وجود جزيئية لإيجاد عملية الاصطدام . أو ليس كل الجزيئات عند أي لحظة تحدث عملية الصدمات بالسطح . ويكون عدد الصدمات لكل ثانية .

$$\frac{1}{2}$$
 × 5.654 × 10^{+21} = 2.827 × 10^{+21}

١١ – إحسب درجة الحرارة لغاز النتروجين عندما يكون الجذر التربيعي لتوسط السرعة
 مساويا لجزئ غاز الهيليوم عند درجة حرارة ٢٧ م° .

$$M = 4 \times 10^{-3} \text{ kg}$$

$$C_{\text{rms}} = \sqrt{\frac{3 \text{R T}}{\text{M}}} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 300}{4 \times 10^{-3}}} = 1.367.4 \text{ ms}^{-1}$$

$$1367.4 = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times T}{28 \times 10^{-3}}}$$

T = 2100 K

۱۲ – احسب عدد الاصطدامات التي يمكن حدوثها في واحد ثانية لغاز الاكسوجين في 1 حجم قدره ۱ سم عند درجة حرارة ۲۵ م 0 . وضغط جو قدره ۱۰۱٬۳ \times ۱۰ نيوتين متر 1 . علما بأن نصف القطر ۱.۱٤ \times ۱۰ سم

الحلــــــ

أولا : لا بد من ايجاد عدد الجزيئات لكل سم من المعادلة

$$n = \frac{PV}{RT} = \frac{1.013 \times 10^5 \times 10^{-6} \times 6.02 \times 10^{23}}{8.314 \times 298}$$

$$n = 2.46 \times 10^{19}$$

C =
$$\sqrt{\frac{8 \text{ R T}}{\pi \text{M}}}$$
 = $\sqrt{\frac{8 \times 8.314 \times 298}{3.14 \times 32 \times 10^{-3}}}$

$$= 4.44 \times 10^{2} \text{ ms}^{-1} = 4.44 \times 10^{4} \text{ cms}^{-1}$$

and $\sigma^2 = 1.81 \times 10^{-8} \text{ cm}$

$$\therefore Z = \frac{1}{\sqrt{2}} \times 3.14 \, (1.81 \times 10^{-8}) (249 \times 10^{19}) \times 4.44 \times 10^{4}$$
$$= 1.96 \times 10^{28} \, \text{collision s}^{-1} \, \text{m}^{-3}$$

۱۳ – إذا علم أن لزوجة غاز الأيدروجين عند درجة الصغر الشوي هي $1.4 \times 1.4 \times 1.4$ ك جرام/متر / ثانية. أحسب متوسط المسافة الحرة لهذا الغاز عند هذه الدرجة عند ضغط جو مقداره $1.4 \times 1.4 \times 1.4 \times 1.4$ نيوتن م متر جو .

$$\lambda = \frac{3\eta}{Cd}$$
 نوج د متوسط المسافة الحسرة من العلاقة

وكثافة الغاز هي :

$$\eta = 8.41 \times 10^{-6} \text{ Kgm}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

$$C = \sqrt{\frac{8 \times 8.314 \times 273}{3.14 \times 2 \times 10^{-3}}} = 1.70 \times 10^{3} \text{ m s}^{-1}$$

$$d = \frac{2 \times 10^{-3}}{0.0224} = \frac{M}{V} = \frac{10^{-2} \text{ kgm}^{-3}}{1 - 10^{-2} \text{ kgm}^{-3}}$$

$$\lambda = \frac{3 \times 8.41 \times 10^{-6}}{1.7 \times 10^{3} \times 8.9 \times 10^{-2}} = 1.6675 \times 10^{-7}$$

مسائل محلولة

على الاتزان الكيميائي

المعادلات التي يمكن إستخدامها في هذا الجزء من الإتزان الكيميائي هي : ١ - معادلة كلا بيرون

$$\frac{dP}{dT} = \frac{dS}{dV} = \frac{dH}{TdV}$$

٢ -- معادلة كلا بيرون -- كلوزيز

$$\ln \frac{P_2}{P_1} = \frac{\Delta H_2}{R} \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

۳ – قانون تروتن

$$\frac{\Delta H_2}{R}$$
 = 78.78 k j mole⁻¹

حيث أن T_b - درجة الغليان الإعتيادية :

علاقات اخري ثيرمودبناميكية وهي :

$$\Delta H^{\circ} = \Delta G^{\circ} + T\Delta S^{\circ}$$
, $\Delta G^{\circ} = -RT \ln K_{P}$

معادلة فانت هوف

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{\Delta H^{\circ}}{2.303 \, R} \, \left[\frac{1}{T_1} - \frac{1}{T_2} \right]$$

كما أن علاقة ثابت الاتزان في المحاليل ، وثابت الاتزان في الغازات وهي :

$$K_P = K_C [RT]^{\Delta n}$$

حيث أن (Δn) الفرق بين عدد المولات في النواتج وعدد المولات في المواد المتفاعلة

۱۸ – إحسب درجة الحرارة التي ينصهر عندها عنصر الرصاص تحت ضغط مقداره ۱۸ نيوتن/م 7 إذا علم بأن عنصر الرصاص ينصهر عند ضغط 10 نيوتن/م عند درجمة حرارة 0 من والحجم المولاري للرصاص ومصهوره عند نفس الدرجة همو ۱٬۸۸۸ ×

 $^{-1}$ م مول $^{-1}$ ، $^{-1}$ م مول $^{-1}$ ، علما بأن حرارة الإنصهار هي $^{-1}$ م مول $^{-1}$ ، مول $^{-1}$.

الحليب

من معادلة كلابيرون

$$\frac{dP}{dT} = \frac{\Delta H}{TdV}$$

$$\frac{dT}{dP} = \frac{TdV}{\Delta H}$$

$$\frac{dT}{dP} = \frac{598(1.944 - 1.88) \times 10^{-5}}{22.38} = 1.71 \times 10^{-5}$$

هذه النتيجة مؤداها أن درجة الانصهار تزداد بمعدل مع الضغط بمقدرا هذه القيمة المعطاه . وإذا أردنا معرفة الحرارة أو درجة الحرارة ، فلا بد من معرفة التغير في الضغط وهذه

$$10^6 - 10^5 = 9000000 \text{ N/m}^2$$
 eylltragum at Example 1.71 × 10^{-5} eylltragum $\frac{dT}{9000000} = 1.71 \times 10^{-5}$ error $dT = 153.9 \text{ }^{\circ}\text{K}$.

وتكون درجة الحرارة هي :

$$598 + 153.9 = 751.9$$
 K -: التغير في الطاقة الحرة القياسية للتفاعل - $CO_{(g)} + Cl_{2(g)} \longrightarrow COCl_{2(g)}$

هي ٢٠٣,٨٩٩ ك جول عند درجة الحرارة ٢٩٨ فهرنهيت . احسب قيمة ثابت الاتزان لهذا التفاعل عند هذه الدرجة .

الحلــــا

بالتعويض في المعادلة

$$\Delta G = -RT \ln K$$

- 203.8999 = -8.314 \times 298 \times 2.303 \log K

$$\log K = \frac{(203.8999) \times 1000}{2.303 \times 8.314 \times 298}$$
$$\log K = 0.035735 \times 10^{3}$$
$$\log K = 5.4355 \times 10^{35}$$

 τ – درجة غليان سائل هي 114° م . إحسب حرارة تبخر هذا السائل . ثم احسب درجة الغليان عند قمة جبل ، إذا علم أن الضغط عند هذه القمة 194° ضغط جو .

$$CO_{(g)} + Cl_{2(g)} \longrightarrow COCl_{2(g)}$$

باستخدام قاعدة تروتين للتبخير

$$\frac{\Delta H_{v}}{T_{b}}$$
 = 87.78 k j mole⁻¹
 ΔH_{v} = 387 × 87.78 = 33.9708 k j.

وباستخدام معادلة كلابيرون – كلاوتزيز

$$\log \frac{P_2}{P_1} = \frac{-\Delta H_2}{2.303 R} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{387} \right]$$

$$\log \frac{1}{0.974} = \frac{-33.9708}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{387} \right]$$

$$\log 1.02669 = \frac{-33.9708}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{387} \right]$$

$$\log 1.02669 = \frac{-33.9708}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{387 - T_2}{T_2 \times 387} \right]$$

$$T_2 = 113.02 + 258 = 371.02$$
 °K.

ملاحظة (T_b) – درجة حرارة الغليان الاعتبارية ، درجة الغليان للسائل تساوي ثلثى الدرجة الحرجة .

إحسب درجة حرارة الانصهار عند درجة صغر مئوي . إذا علم أن كثافة الماء ٢٠ ك جرام/م" . وللجليد ٩٠٦ ك جرام/م" ، ودرجة إنصهار الجليد ٥٠٥ فهرنهيت عند ضغط ٢٠ نيوتن / م" .

الكتلة = الحجم
$$\times$$
 الكتافة \therefore ولإيجاد الحجم الولاري $V_L = \frac{1}{10^3} = 10^{-3} \text{ m}^3 \text{ k g}^{-1}$ $V_S = \frac{1}{916.6} = 1.091 \times 10^{-3} \text{ m}^3 \text{ k g}^{-1}$ ولإيجاد معدل $\frac{dT}{dP} = \frac{7.5}{10^8} = 7.5 \times 10^{-8} \text{ kN}^{-3} \text{ m}^{+2}$ وباستخدام المادلة لإيجاد ΔH

$$\frac{dT}{dP} = \frac{\Delta H}{T\Delta V}$$

$$\frac{1}{7.5 \times 10^{-8}} = \frac{\Delta H}{213(10^{-3} - 1.091) \times 10^{-3}}$$

$$133.333 \times 10^{5} = \frac{\Delta H}{273(10^{-3} - 1.091 \times 10^{-3})}$$

$$\therefore \Delta H = -33.1239 \times 10^{4} \text{ k j}^{-1}/\text{g}$$

ه -- أوجد درجة التبخير لسائل عند درجتی حسوارة مختلفتین وهما $^\circ$ ۲۷۸ و $^\circ$ ۲۹۸ - أوجد درجة البخاري عند هاتین الدرجتین هما $^\circ$ ۲,۱۳۳۳ \times ۱۰ نام البخاری عند هاتین الدرجتین هما $^\circ$ ۲,۱۳۳۳ \times ۱۰ نام البخاری .

الحلييي

باستخدام معادلة كلاوزيز - كلابيرون

$$\ln \frac{P_2}{P_1} = \frac{-\Delta H_v}{R} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right]$$

$$\ln \frac{4.88}{2.133} = \frac{-\Delta H_{v}}{8.314} \left[\frac{1}{298} - \frac{1}{273} \right]$$

$$\ln 2.2878 = \frac{-\Delta H_{v}}{8.314} \left[\frac{273 - 298}{298 \times 273} \right]$$

$$9.8538 = \frac{-\Delta H_{v}}{8.314} \left[3.070 \times 10^{-4} \right]$$

$$\Delta H_{v} = 268.655 \text{ k i mole}^{-1}$$

٦ - إذا علم أن الضغط البخارى لسائل ما يعبر عنه بالمعادلة الآتية : .

$$\log P = -\frac{4827}{T} - 7.0 \log T + 32.273 \text{ N/m}^2.$$

أوجد : ١ – درجة غليان السائل الاعتيادية . ٢ – قيمة الضغط في التغير الحراري للتبخير عند درجة $^{\circ}$ ٢٢٧ م ، ٣ – الضغط البخاري عند درجة $^{\circ}$ ٢٢٧ م ، الفرق في الطاقة الحرة ، $^{\circ}$ – التغير في الانتروبي عند درجة حرارة $^{\circ}$ م .

الحلــــا

بالتعويض في المادلة السابقة لإيجاد درجة الحرارة المطلقة عند الغليان

$$\log 101325 = -\frac{4827}{T} - 7.0 \log T + 32.273.$$

$$\therefore$$
 T = 370.7 °K

لإيجاد قيمة التغير في المحتوي الحراري فإنه يلزم إيجاد P - الضغط البخاري

$$\log P = -\frac{4827}{500} - 7.0 \log 500 + 32.273.$$

$$\log P = -9.794 - 18.892 + 32.273.$$

$$\log P = 3.586 \text{ N/m}^2$$
.

وبالتعويض لإيجاد قيمة ΔH باستخدام المادلة

$$\log \frac{3854.78}{101325} = \frac{-\Delta H}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{1}{500} - \frac{1}{370.7} \right]$$

$$\Delta H = 64.87 \, \text{k j mole}^{-1}$$

$$\Delta G^{\circ} = -RT \text{ in } K_{P}$$

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times 500 \times (\log P_2/P_1)$$

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times 500 \log 3.586 - \log 5.0057$$

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times 500 \times -\log 1.4197$$

$$\Delta G^{\circ} = 9573.571 \times 1.41197 = 13.5910 \text{ k j mole}^{-1}$$

ملاحظة قيمة الضغط البخاري عند درجة الغليان الاعتبارية هي ١٠١٣٢٥ نيوتن/م٢.

$$\therefore 5.0057 = \log 101325$$

وبالنسبة ΔS . تستخدم المعادلة الآتية

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

 $\therefore \Delta S = 64.87 - 13.6 / 200 = 256.35 \text{ k j mole}^{-1}$

، أوجد ثابت الاتزان (K_P) لتحضير غاز أكسيد النتروجين عند درجة حرارة V° م . $V_{(g)} + V_{(g)} \longrightarrow NO_{(g)}$ $NO_{(g)}$

إذا علم أن التغير في الانثالبي ΔH هي $\Lambda 4,97$ ك جول مول ' ، وكما أن قيم التغير في الانتروبي ' ΔS^0 لكل من مفردات المعادلة السابقة : أكسيد النتروجين ، النـتروجين ، والاكسوجين هي $\Lambda 5^0$ ، $\Lambda 5^0$ ، $\Lambda 5^0$.

الحلــــــ

لإيجاد قيمة التغير في الانتروبي للتفاعل الكلي

$$\Delta S^{o} = \sum \Delta S^{o}_{product} - \sum \Delta S^{o}_{reac tan t}$$

$$\Delta S^{\circ} = 210.7 - \frac{1}{2} \times 192.3 - \frac{1}{2} \times 205.1$$

 $= 12.0 \text{ k j mole}^{-1}$

لإيجاد قيمة ΔG° ، التغير في الطاقة الحرة

$$\Delta G^{\circ} = \Delta H^{\circ} - T \Delta S^{\circ}$$

$$\Delta G^{\circ} = 89.96 \times 10^{3} - 298 \times 12$$

 $\Delta G^{\circ} = 86.38 \text{ k j mole}^{-1}$

وعليه فإنه يمكننا إيجاد قيمة (K_P) الثابت للتفاعل السابق كما يلي باستخدام هذه المعادلة :

$$\begin{split} \Delta G^{\circ} &= -RT \, \ln K_{P} \\ \log K_{P} &= \frac{-\Delta G^{\circ}}{2.2303 \times 8.314 \times 298} \\ \log K_{P} &= \frac{-86.38 \times 10^{3}}{2.2303 \times 8.314 \times 298} = -15.13885 \\ \log K_{P} &= 7.263 \times 10^{-16} \end{split}$$

 ΔG° لكل من ΔG° لكل من

$$H_2O_{(L)}$$
 , $100^{\circ}C = H_2O$ (gas, $100^{\circ}C$) -1

$$H_2O_{(L)}$$
 , 37°C = H_2O (gas, 37°C) - Y

اذا علم بأن الضغط البخاري للماء عند درجة حرارة ٣٧٥م هي ٤٧ مم زئبق

من المعلوم أن بخار الماء والماء في حالة توازن عند درجة الغليان وعنىد $\Delta G=0$ فإن $\Delta G^\circ=0$ القياسية . وبالنسبة في الحالة رقم (٢) فإن ΔG هي :

$$\Delta G^{\circ} = RT \ln \frac{P_2}{P_1}$$

$$\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times (273 + 37) \times \log \frac{760}{47}$$

 $\Delta G^{\circ} = -2.303 \times 8.314 \times 310 \times \log 16.170$

$$\Delta G^{\circ} = 7.1731 \text{ k i mole}^{-1}$$

٩ - أوجد للتفاعل التالى:

$$CO_{(g)} + 2H_{2(g)} \longrightarrow CH_3 OH_{(g)}$$

قيمة ثابت الاتزان (K_P) إذا علم بأن التغير في الطاقة الحسرة القياسية ΔG° لهذا التفاعل :

$${
m CO}_{(g)} + 2H_{2(g)} \xrightarrow{} {
m CH_3} \, {
m OH}_{(\ell)}$$
 هـي ${
m Y4,1} - {
m CH_3} \, {
m CH_3}$ علما بأن الضغط البخاري للكحول هـو ١٦٢٠٠ نيوتن/م٢ عند الدرجة ${
m Y6}^\circ$ م .

الحليب

الضغط البخاري القياسي هو واحد ضغط جو وبالتالي
$$\Delta G^\circ$$
 للتفاعل كما يلي ${\rm CO_{3}}_{(g)}{\rm OH}_{(g)} \longrightarrow {\rm CH_{3}OH}_{(g)}$

إذا

$$\Delta G^{\circ} = R T \text{ in } K_{P}$$

$$= -2.303 \times 8.314 \times 298 \log \frac{16200}{101325}$$

$$= +4542.18 \text{ kj mole}^{-1}$$

وبإعادة كتابة المادلة

$$CO_{(g)} + 2H_{2(g)} \longrightarrow CH_3 OH_{(\ell)}$$
 $\Delta G^{\circ} = -29100 \text{ j mole}^{-1}$
 $CO_{3(g)}OH_{(\ell)} \longrightarrow CH_3 OH_{(g)}$ $\Delta G^{\circ} = -4542.18 \text{ j mole}^{-1}$

وبالجمع لكل منهما نحصل على أو بالطرح

$$CO_{(g)} + 2H_{2(g)} \longrightarrow CH_3 \dot{O}H_{(g)}$$

$$\Delta G^{\circ} = -29100 + (-4543.03) = -24556.97 \text{ j mole}^{-1}$$
 (K_P) وعليه فإن قيمة

$$-24556.97 = -2.303 \times 8.314 \times 298 \log K_P$$

$$\log K_P = \frac{-24556.97}{-2.2303 \times 8.314 \times 298} = -4.3038$$

$$\log K_P = 2.0128 \times 10^{-4}$$

١٠ - الحسابات الاتية لتفاعل ما:

$$1300$$
 1200 1100 1000 900 درجة الحرارة المؤية 0.087 0.0138 0.0255 0.0482 0.0888 ${
m Kp-}^{1/2}$ (نيوتن/م۲)

تعرف بقيم ثابت الاتزان Ke عند درجات حرارة مختلفة . احسب قيمة ΔΗ . معدل التغير في المحتوى الحرارى .

الحليب

باخذ معادل أرهينوس وبرسم العلاقة ($\log K_P$) مقابل أرهينوس على خط معادل أرهينوس وبرسم العلاقة (ΔH) ومنه يمكننا إيجاد قيمة ΔH مستقيم ميله يساوي (ΔH 2 303 R).

$$\Delta H = -88.6 \text{ kj}$$

۱۱– إذا كانت درجة التفكك لغاز ثاني اكسيد الكربون عند ضغط ۱ جـو هـي ۲ × ۱۰ $^{\times}$ عند درجة الحرارة ۷۲۷ $^{\circ}$ م، وعند درجـة حرارة ۱۱۲۷ $^{\circ}$ م كـانت درجـة التفكك ΔS° . أوجد مقدار ΔS° عند درجة حرارة ۷۲۷ $^{\circ}$ م .

الحليب

بغرض قيم التركيز للمواد المتفاعلة والمواد الناتجة كانت كالتالي عند الحرارتين:

عند ۷۲۷° م وکانت :

$$1.27 \times 10^{-4}$$
 0.635×10^{-4} .

عند ۱۱۲۷°م:

إذا (K_p) عند ٧٢٧° م هي :

$$K_{P} = \frac{(2 \times 10^{-7})^{2} (1 \times 10^{-7})}{(1)^{2}} = 4 \times 10^{-21} \text{ atm}$$

$$(1.27 \times 10^{-4})^{2} (0.635 \times 10^{-4})$$

$$K_P = \frac{(1.27 \times 10^{-4})^2 (0.635 \times 10^{-4})}{(1)^2} = 1.024 \times 10^{-21} \text{ atm}$$

$$(\Delta G^\circ) \text{ [Again Space of the content of$$

(1000 K°)
$$\Delta$$
G° = -2.303 × R × T log K_P
= -2.303 × 8.314 × 1000 log 4.0 × 10⁻²¹

$$= 390.491 \text{ k j. mol}^{-1}$$
 $(1400 \text{ K}^\circ) \Delta G^\circ = -2.303 \times 8.314 \times 1400 \log 1.024 \times 10^{-12}$
 $= 321.33798 \text{ k j. mol}^{-1}$
ولحساب ΔS° يجب اتخاذ القانون التالي ΔS° عبد المحاذ القانون التالي ΔS°

وبمملومية ΔH° من العلاقة الاتية

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{-\Delta H^{\circ}}{2.303 R} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right]$$

$$\log \frac{1.24 \times 10^{-12}}{4.0 \times 10^{-21}} = \frac{\Delta H^{\circ}}{2.303 \times 8.314} \left(\frac{1000 - 1400}{1400 \times 1000} \right)$$

$$\log 31.0 \times 10^7 = \frac{\Delta H^{\circ}}{2.303 \times 8.314} (0.0002857)$$

$$\Delta H^{\circ} = 568.9744 \text{ kj/mole}$$

$$\Delta S^{\circ} = \frac{\Delta H^{\circ} - \Delta G^{\circ}}{T}$$

$$\Delta S^{\circ} = \frac{568.9744 - 390.491}{1000} = 0.178.4 \text{ kj. mole}^{-1}$$

۱۲− أوجد مقدار (K_P) ثابت الاثنزان بعد إضافة كلوريد النينتروز NOCl الى التفاعل المتزن 2NO + Cl₂ م، علما بأن المتنزن 2NO + Cl₂ م، علما بأن الضغط الكلي يبلغ واحد ضغط جو . علما بأن الضغط الجزئي لمركب NOCl كانت الضغط الجزئي مركب NOCl كانت برب جو .

. ۲ – اوجد قیمة ΔH^0 عندما تزداد قیمة (K_P) بمقدار ۱٫۵٪ مع کل درجة حرارة T = 0 مندما تکون (T_P) مساویة . عند درجة حرارة T_P مندما تکون (T_P) مساویة . عند درجة حرارة T_P

____>

لحساب الضغط الجزئي لجميع الفازات النواتج تساوي:

$$1 - 0.64 = 0.36$$
 atm

$$P_{NO} = 2PCl_2$$
 ii

وبالناني
$$P_{NO} = 0.12 \text{ atm K } P_{Cl_2} = 0.12 \text{ atm}$$
 إذا

وإذا علم ان Kp تزداد بعقدار كل درجة حرارة

$$\frac{d \ln k}{d t} = \frac{\Delta H^{\circ}}{R T^{2}}$$

$$0.015 = \frac{\Delta H^{\circ}}{8.314 \times (473)^{2}}$$

$$\therefore \Delta H^{\circ} = 27.9 \text{ kj}$$

$$\Delta G^{\circ} = 8.319 \times 2.303 \times \log 0.1$$

$$= 9.057 \text{ kj}$$

$$\Delta S^{\circ} = \frac{\Delta H^{\circ} - \Delta G^{\circ}}{27.90 - 9.057} = 39.83 \text{ ki mole}$$

 $\Delta S^{\circ} = \frac{\Delta H^{\circ} - \Delta G^{\circ}}{T} = \frac{27.90 - 9.057}{473} = 39.83 \text{kj.mole}^{-1}$

۱۳ – ماهو مقدار قيمة التغير في المحتوي الحراري لتفاعل يـزداد بمقـدرا الضعـف مـن $^{\circ}$ ۲۷ م . الى $^{\circ}$ ۳۲۰ م .

من معلومية ضعف قيمة الثابت من ارتفاع درجة الحرارة . ومن القانون

$$\log \frac{k_2}{k_1} = \frac{-\Delta H}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{1}{308} - \frac{1}{298} \right]$$

$$\log 2.0 = \frac{-\Delta H}{2.303 \times 8.314} \times -[0.0001089]$$

$$\Delta H = 52.928 \text{ k j mole}^{-1}$$

مسائل محلولة

على الماليل

١ - عند درجة ٥٠٠م كان الضغط البخارى للماء ٩٢,٥ مم زئبق . وعند إضافة كمية من سكر أصبح الضغط الكلى ٨٨,٣ مم زئبق . وكانت نسبة الكسر المولى ٩٦٪ . احسب معامل النشاطية للماء .

الحلـــــ

من قانون راؤولت عن للمحاليل غير الميثالية $a = P/p' = \frac{88.3}{92.5} = 0.95459$

وعلية فإن الكسر المولى

$$f = 0.95459 / 0.96 = 0.99479$$

 $\gamma = 1$ – احسب الضغط البخاري لمخلوط من $\gamma = 1$ جرام خلات الایثایل و $\gamma = 1$ بروبیلات الایثایل عند درجة حرارة $\gamma = 1$ و الما أن الضغط البخاري لهما في الحالة النقیة $\gamma = 1$ بنوتن/م نیوتن/م عنی التوالي عند نفس درجة الحرارة السابقة .

الحليي

لإيجاد الكسر المولي لأحد الكونات ، وبتطبيق قانون راؤولت وهو

$$P_i = \chi_i P'_i$$

$$\chi_A + \chi_B = 1$$

$$\chi_A = \frac{W_A / M_A}{W_A / M_A + W_B / M_B} = \frac{25/88}{25/88 + 50/102}$$

$$= \frac{02840}{0.284 + 0.4901} = 0.3668$$

$$\therefore \chi_{\rm B} = 1 - 0.3668 = 0.6332$$

.'. الضغط البخاري لكل منهما في المخلوط

$$P_A = \chi_A P'_A = 0.3668 \times 9.706 = 3.560. \text{ KN/m}^2$$

$$P_B = \chi_B P'_B = 0.6332 \times 3.693 = 2.3376. \text{ KN/m}^2$$

$$P_{Total} = 2.3376 + 3.560 = 5.8976 \text{ KN/m}^2$$

٣ - إذا كان الضغط الكلي لمزيج من البنزين والطولويين ٢٨٠ مم زئبق وكانت النسبة للمركبتين ٢ مول : ٣ مول لكل منهما علي التوالي وعند تساوي كل منهما في المزيج كان الضغط ٣٠٠ مم زئبق . إحسب الضغط البخاري لكل منهما .

الحل

إذا علم أن الكسر المولي للبنزين ١٠٤ والكسر المولي للطولوين ١٠٥ ومن قانون راؤولت نحصل على :

$$280 = 0.4 (P_{B}^{\circ} - P_{A}^{\circ}) + P_{A}^{\circ}$$

$$300 = 0.5 (P_{B}^{\circ} - P_{A}^{\circ}) + P_{A}^{\circ}$$

$$6 = 0.5 (P_{B}^{\circ} - P_{A}^{\circ}) + P_{A}^{\circ}$$

$$280 = 0.4 P_{B}^{\circ} - 0.4 P_{A}^{\circ} + P_{A}^{\circ}$$

$$280 = 0.4 P_{B}^{\circ} - 0.6 P_{A}^{\circ}$$

$$280 = 0.4 P_{B}^{\circ} - 0.6 P_{A}^{\circ}$$

$$\frac{280 - 0.4 P_{B}^{\circ}}{0.6} = P_{A}^{\circ}$$

$$300 = 0.5 P_{B}^{\circ} - 0.5 P_{A}^{\circ} + P_{A}^{\circ}$$

$$300 = 0.5 P_{B}^{\circ} - 0.5 P_{A}^{\circ}$$

$$\frac{300 - 0.5 P_{B}^{\circ}}{0.5} = P_{A}^{\circ}$$

$$8$$

وبتساوي المعادلتين (B, A) نحصل على :

$$\frac{300 - 0.5 P_B^*}{0.5} = \frac{280 - 0.4 P_B^*}{0.6} = P_A^*$$

$$\therefore P_B^* = 399.20 \text{ mm Hg}.$$

وبالتعويض عن قيمة P_B^* فإن P_A^* تكون

 $P_A^* = 200.533 \text{ mm Hg}.$

به احسب الوزن الجزيئي لمادة عدد جراماتها ٢٥,٩٧ جرام مذابة في ماء ٥٠٠ جـرام . من المطيات الاتية : الضغط البخاري الكلي عند درجة حـرارة $^{\circ}$ 0 م $^{\circ}$ 10,8٢ مم زئبق .

الحلي

بفرض أن $W_{B/M_{B}}$ مهملة من العلاقة

$$\Delta P = P^{\circ} \frac{W_{B}/M_{B}}{W_{A}/M_{A} + W_{B}/M_{B}}$$

$$17.5 - 17.42 = 17.51 \frac{25.97 \times 18}{500 \times M_{B}}$$
وبالتعويف

 $M_{\rm B} = 204.63$

 $^{\circ}$ - إذا علم بأن درجة الانصهار لكل من حمض البنزويك والكحول الايثيلي هما ١٦٢ م $^{\circ}$ - إذا علم بأن درجة الانصهار لكل من حمض البنزويك والكحول و $^{\circ}$ $^{\circ}$ معلى الترتيب وحرارة التكوين ($^{\circ}$ $^{\circ}$ هما ١٦,٧٣ و $^{\circ}$ $^{\circ}$ مول مول على التوالي . احسب حاصل إذابة حمض البنزويك في الكحول عند درجة حرارة على التحون ان المحلول المتكون ميثالي . ودرجة الحرارة الاذابية $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$

الحلي

(ΔH_f) - يعتبر التغير في المحتوي الحراري للإنصهار ومن العلاقة

تعثل الاذابة
$$\ln (X_S) = \frac{-\Delta H}{R} \left[\frac{-T_1 + T_2}{T_2 T_1} \right]$$

حيث ان كلا من $T_2,\,T_1$ تمثل درجة التجمد للحمض وقيمة الكسر المولي واحدة ،

والدرجة التي عنها تحدث الاذابة . وبالتعويض .

$$\log (\chi_S) = \frac{-16730}{8.314 \times 2.303} \left[\frac{-300 + 400}{300 \times 400} \right]$$
$$= -0.728$$
$$\chi_S = 0.1870$$

٦ - أحسب الوزن الجزئي للكبريت إذا علم أنه عند إذابة ٩٧٧٨، جسرام من الكبريت في ٤٩٧٢، جرام من النفثالين وجدت درجة التجمد تقل بمقدار ٩٠,٤٨٦ م، علما بأن درجة التجمد للنفثالين هي ٨٠,٢٢ م، ودرجة الانصهار ١٤٩ جول/ جرام .

من القانون

$$K_f = \frac{RT^2}{\Delta H_f}$$

بالتعويض

$$K_f = \frac{8.314 \times (80.22 + 273)^2}{149 \times 10^3}$$

$$K_f = 6.961$$

ومن العلاقة الآتية

$$\Delta T = K_f m_2$$

ومن العلاقة

(الانخفاض في درجة التجمد)
$$\Delta T = K_f \times \frac{W_2}{W_1} \frac{1000}{M_2}$$

حيث M_2 , M_2 وزن كل من الكبريت والنشائين ، M_2 الوزن الجزيئي للكبريت إذا بالتعويض .

$$0.486 = 6.961 \times \frac{0.9728}{54.232} \times \frac{1000}{M_2}$$

$$M_2 \times 26.356 = 6780.416$$

$$M_2 = 257.2627$$

 M_2 حيث M_2 تعثل الوزن الجزيئي للكبريت المجمع وعليه ٢٥٧،٢٦ M_2 أى أن الكبريت ثمانى الشكل .

٧ - من الملومات الاتية :

٢ – قيمة الضغط البخاري للماء النقى ٢٣٣٨ نيوتن/م٢ .

۲ – الحجم للولاري ۱۸٬۰۳ سمٌّ.

 $\tau = 1$ الضغط البخاري لزيج من الماء والمانيتول τ ٢٣٣٤ نيوتن م .

أحسب الضغط الأسموزي للمادة المذابة عند ٢٠°م.

الحلي

من العلاقة الآتية:

$$V \times \pi = 2.303 \text{ RT log } P_1 / P_2$$

 P_{2} , P_{1} ، الدرجة الطلقة T - الدرجة الطلقة T الفخط البخارى للمحلول والذيب على الترتيب .

$$\pi \times 18.03 \times 10^{-3} = 2.303 \times 8.314 \times 293 \log \frac{2338}{2334}$$

 $\therefore \pi = 231.391 \text{ KN/m}^2.$

٨ - من الملومات الاثية:

۱ – وزن المادة العضوية الجزيشي ۱۹۷ ، ودرجة غلياتها مع الكحول $^{\circ}$ م ، $^{\circ}$ ۱۹۱ م درجة انصهارها .

۲ - درجة الانصهار للكحول المذيب -- ۱۱۷° م وغلياتها ۸۰° م وثابت الغليان للكحول ۱٫۲۲ للكحول ۱٫۲۲

أحسب ما مقدار المادة العضوية في الكحسول ، وأيضا مقدار حرارة انصهار المادة العضوية .

الحليب

بفرض توجد زيادة في درجة الحرارة وهي ۸۲ – ۸۰ = $^{\circ}$ وبالتالي يمكننا إيجاد المولارية (m) .

$$m = 2/1.22 = 1.693$$

ومن الملاحظ أن المحلول قد تشبع بالمادة العضوية وأصبح الأكثر لذا يعتسبر مذيب وليس مذاب وبتطبيق العلاقة :

$$\ln \chi_2 = \frac{-\Delta H_f}{R} \left[\frac{1}{T_{so}} - \frac{1}{T_s} \right]$$

$$\ln \chi_2 = \frac{-\Delta H}{8.314} \left[\frac{1}{353} - \frac{1}{434} \right]$$

$$\ln \chi_2 = \frac{-\Delta H}{8.314} \left[\frac{81}{353 \times 434} \right]$$

$$\ln \chi_2 = \frac{1.64}{(1.64 + 1000)} \times 46 \, \text{J}$$

$$\text{the limit of the limit$$

$$\chi_2 = 0.0753$$

.. بالتمويض في المادلة

$$\log 0.0753 = \frac{-\Delta H_f}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{81}{353 \times 434} \right]$$

$$\therefore \Delta H_f = 43.070 \text{ k i.}$$

- 7.7 مول من كلوريد البوتاسيوم مذابة فى - 1.00 جرام من الماء وفي حالة اتزان عند - 1.0 م . أوجد نشاطية الماء فى المحلول إذا علمت ان حرارة الإنصهار للجليد عند صفر مئوى - 1.0 م - 1.0 صفر مئوى - 1.0 مناطقة الماء فى المحلول .

من العلاقة

$$\frac{d \ln a}{d T} = \frac{-\Delta H_f}{R T^2}$$

أي أن

$$\int_{\ln a=1}^{\ln a} d \ln a = \frac{\Delta H_f}{R} \int_{273-10}^{273} \frac{-dT}{T^2}$$

وحيث ان ln a_o = 0

$$-\ln a_1 = \frac{-\Delta H_f}{R} \left[\frac{1}{T_2} - \frac{1}{T_1} \right]$$

$$-\log a_1 = \frac{-5965}{2.303 \times 8.314} \left[\frac{-10}{273 \times 263} \right]$$
$$= 0.04338$$
$$a_1 = 0.9049$$

١٠ - أحسب مقدار الضغط الأسموزي لمحلول يحتوي على ٣٩ جرام/ لتر من الماء عند

 \cdot درجة حرارة \circ م \cdot [المذاب – الجلوكوز] \cdot

الحليب

$$\pi = CRT$$

قانون الضغط الأسموزي

$$C = \frac{39}{180}$$
 mole

$$\therefore \pi = 0.082 \times \frac{39}{180} \times 298$$

$$\pi = 5.3$$
 atm

1۱ – يتجمد النفثائين في مذيب عضوي عند درجة حرارة $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ويغلي عند درجة حرارة $^{\circ}$ ، اذا علم ان درجة حرارة لذوبان الذيب $^{\circ}$ ، ودرجة الغليان $^{\circ}$ ، حرارة الانصهار للتصعيد $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ك جول $^{\circ}$ ، مول عند واحد ضغط جو . فسا هي حرارة الانصهار والتبخر للمذيب والكسر المولي للنفثائين في المحلول .

الحلــــــا

من العلاقة . على حسب المحلول مركز على أساس عدم التخفيف

$$-\log \chi_2 = \frac{-\Delta H_f}{R \cdot 2.303} \left[\frac{1}{T} - \frac{1}{T_f} \right] =$$

$$= \frac{-\Delta H_V}{R \cdot 2.303} \left[\frac{1}{T} - \frac{1}{T_V} \right]$$

$$\frac{\Delta H_f}{R} \left[\frac{1}{T} - \frac{1}{T_f} \right] = \frac{\Delta H_V}{R} \left[\frac{1}{T} - \frac{1}{T_V} \right]$$

$$\Delta H_f \left[\frac{8.6}{280.5 \times 289} \right] = \Delta H_V \left[\frac{9}{411 \times 420} \right]$$

$$\therefore \Delta H_V = 2.03 \Delta H_f$$

وحرارة التصعيد للإنصهار

$$\Delta H_S = \Delta H_V + \Delta H_f = 53.5$$

= 2.03 $\Delta H_f + \Delta H_f = 53.5$
= 3.03 $H_f = 53.5$

$$\Delta H_f = \frac{53.5}{3.03} = 17.7 \text{ k j mole}^{-1}$$

ولإيجاد الكسر المولى للمذيب

$$-\ln \chi_1 = \left(\frac{17.7}{8.314}\right) \left(\frac{8.6}{280 \times 289}\right) = 0.226$$

$$= 0.7977$$
 χ_2 فإن $0.7977 = \chi_1$ وبما ان $0.7977 = \chi_1$

$$\chi_2 = 1 - 0.7977 = 0.202$$

مسائل محلولة

على الكمربية

١ - اكتب معادلات التفاعلات في هذه الخلية :

Pt / Fe⁺³ , Fe⁺² | Sn⁺⁴ , Sn⁺² / Pt ثم أكتب تفاعلات أنصاف هذه الخلية الكهروكيميائية

الحلس

 $2 \, \mathrm{Fe^{+2}} \, + \, \mathrm{Sn^{+4}} \, \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \, 2 \, \mathrm{Fe^{+3}} \, + \, \mathrm{Sn^{+2}}$ وأما تفاعل أنصاف الخلية كما يلى :

 $\operatorname{Sn}^{+4} + 2 e^{-} \longrightarrow \operatorname{Sn}^{+2}$ ناحية اليمين

ناحية اليسار Fe⁺³ + 2 e⁻ → Fe⁺² ناحية اليسار

ج عملية اختزال لأيون الكوبلتيك ${
m CO}^{+3}$ بواسطة غاز الهيدروجين الى أيـون كلوبلت ${
m CO}^{+2}$.

الحلـــــــ

التفاعل يمكن كتابته على هذه الصورة

 $Co^{+3} + \frac{1}{2}H_2$ Co⁺² + H⁺

وعليه فمن الملاحظ أن هملية الاختزال سنتم على الناحية اليمين (عملية الاختزال) وعلى الجانب الآخر من الخلية (عملية التأكسد) وعليه .

 Pt/H^{+} , ½ $H_{2} \parallel Co^{+3}$, Co^{+2}/Pt

٣ - احسب قيمة (e.m.f) القياسية 'E للخلية .

 Pt/H^{+} , $\frac{1}{2}H_{2} \parallel Fe^{+2}$, Fe^{+2}/Pt

مع العلم : قيمة E^0 لنصف الخليــة $Fe^{+3},\; Fe^{+2}/Pt$ هي 0,00 فولـت ، وصفر فولت للناحية الأخرى .

الحليي

$$E_{\text{cell}}^{\circ} = E_{\star}^{\circ} - E_{L} = 0.77 - 0 = 0.77 \text{ volt}$$

وباستخدام قانون علاقة الطاقة الحرة ΔG° والطاقية الداخلية للخلية . نجدها سالبة مما يدل على أن سريان الخلية يسير بصورة تلقائية في اتجاه اختزال الحديديك الى حديدوز كما يلى:

$$\Delta G^{\circ} = - n F E^{\circ}$$

$$\frac{1}{2} H^{+} + F e^{+3} \longrightarrow H^{+} + F e^{+2}$$
eals

٤ - اكتب المادلات الخاصة بكل من: تفاعلات الأقطاب ، التغير الحاصل في الخليـة تبعا لانتقال الأبدروجين ثم التفاعل التام للخلية . ثم احسب قيمة القوة الدافعة الكهربية (E) للخلية عند ٢٠°م الآتية .

 $Hg / Hg_2Cl_{2_{(S)}}$, $HCl (0.01 m) \parallel HCl (0.1 m)$, $Hg_2 Cl_{2_{(g)}} / Hg$

أولا: تفاعل الأقطاب:

$$Hg_2Cl_2 + 2e^- \longrightarrow 2Cl^-(0.1 \text{ m}) + 2Hg$$
 عند القطب الأنـود

وعليه فإن التفاعل الناشئ عن انتقال الهيدروجين هو:

 $2H^{+}(0.01 \text{ m}) + 2 \text{ Cl}^{-}(0.01 \text{ m}) \longrightarrow 2H^{+}(0.1 \text{ m}) + 2 \text{ Cl}^{-}(0.1 \text{ m})$ وبتطبيق معادل نرنست

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{(H^{+2})}{(H^{+2})} \times \frac{(Cl^{-2})}{(Cl^{-2})}$$

وبالتعويض في المادلة

$$E = 0 - \frac{0.05915}{2} \log \frac{(0.1)^4}{(0.01)^4}$$

= 0.118 volt.

الخلية الكيميائية الاتية :

Ag / Ag₂SO₄ (0.02) || Cd SO₄ (0.016 m) / Cd کان نصف الجهد لها هو

Ag / Ag⁺ = -0.8 volt , Cd/ Cd⁺² = 0.4 volt aic size of $^{\circ}$ aic volt oic size of $^{\circ}$. In the left of $^{\circ}$ and the left

الحلــــــ

: (E) با

$$E = E^{\circ}Ag/Ag^{+} - E^{\circ} Cd / Cd^{+2} - \frac{2.303 \times 8.314}{2 \times 96500} \log \frac{(Ag^{+})^{2}}{(Cd^{+2})}$$

$$= (-0.8 - 0.4) - \frac{2.303 \times 8.314 \times 298}{2 \times 96500} \log \frac{(0.04)^{2}}{(0.016)}$$

$$= -1.2 + 0.0295$$

$$E = -1.2 + 0.0295 = -1.17 \text{ volt}$$

$$e^{-1.2} + 0.0295 = -1.17 \text{ volt}$$

 $E^{\circ} = 0.8 - 0.4 = -1.2$ volt

وبالنسبة لتفاعل الأقطاب

$$2 \text{ Ag} \longrightarrow 2 \text{Ag}^+ + 2 \text{ e}^-$$
 تفاعل القطب الموجب (الكاثود) $\text{Cd}^{+2} + 2 \text{e} \longrightarrow \text{Cd}$ تفاعل القطب السالب (الأنـود)

وبالنسبة التفاعل التام هو:

 $2Ag + Cd^{+2} (0.016 \text{ m}) = 2 Ag^{+} (0.04 \text{ m}) + Cd$ وبالنسبة لعملية التوازن

$$\Delta G^{\circ} = -n F E^{\circ}$$

 $\Delta G^{\circ} = -R T \ln k$

$$- n F E' = -R T ln K$$

$$log K = \frac{2 \times 96500 \times (-1.2)}{2.303 \times 8.314 \times 298.16} = -40.568$$

$$K = -2.703 \times 10^{-41}$$

به حرارة $^{\circ}$ مقدار (e.m.f) للخلية الآتية عند درجة حرارة $^{\circ}$ م Ag / AgCl (0.1 M KCl) : kNO $_3$: 0.1 M AgNO $_3$ | Ag إذا علم أن حاصل الإذابة لكلوريد الفضة $^{\circ}$ ، وكان معامل النشساطية Activity coefficient لكبل من نترات الغضة ، كلوريـد البوتاسيوم $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ و $^{\circ}$ ، $^{\circ}$ ، $^{\circ}$

الحلــــــ

تعتبر هذه خلية من خلايا التركيز وبدون انتقال المحاليل ، وعليه تكون اقطابها عكسية نسبة الى ايون الفضة المشترك وعليه فإن القوة الدافعة الكهربية هي :

$$E = \frac{2.303 RT}{n=1 \times F} \log \frac{a_2}{a_1}$$

وأن $a_1 = 0.734 \times 0.1$ ، بينما a_1 يستدل عليها من المعادلة الحاصل a_1 , $a_2 = 0.734 \times 0.1$.

$$K_{(S)} = a_{Ag^+} a_{Cl^-} = a_1 \times 0.1 \times 0.77 = 1.56 \times 10^{-10}$$

$$\therefore a_i = 20.20 \times 10^{-10} \text{ molar}$$

$$\therefore a_i = 20.20 \times 10^{-10} \text{ molar}$$

$$c_{LA} = 20.20 \times 10^{-10} \text{ molar}$$

حيث ٧ = تمثل معامل النشاطية

لمحلول ۲٫۱ ع .

وبالتعويض بالقيم المعطاه نحصل على (E) من المعادلة السابقة

E =
$$\frac{2.303 \times 8.314 \times 298}{96500}$$
 log $\frac{0.1 \times 0.734}{20.26 \times 10^{-10}}$
E = 0.264 volt

٧ - خلية مكونة من :

 $Au / AuI_{(8)}$. HI (M), H_2 (1 atm) / Pt

عين كل من ١ – التفاعل المساحب لكل من القطب الموجب والسالب ، وكذلك تفاعل الخلية التام ، ٢ – معامل النشاطية لتركيز ٣ مولار من يدأ . إذا علم أن (E) عند ٣ مولار قيمتها – ١٠,٤٠ فولت ، وهند تركيز ١٠ مولار تصبح قيمتها – ١٠,٠٠ فولت وأيضا مقدار حاصل الإذابة للح Aul إذا كانت E0 لهذا التفاعل Au4 + e قيمتها – ١٠,٦٨ فولت . عند درجة حرارة ٥٠٥م.

الحلـــــ

التفاعل المساحب للقطب الوجب

 $Au + I^{-}(M) = Au I + e$

وبالنسبة للقطب السالب

 $H^+(M) + e^- = \frac{1}{2} H_2$

وبالنسبة للتفاعل التام للخلية

 $Au + H^{+}(M) + I^{-}(M) = Au I + \frac{1}{2} H_{2}$

ومن معادلة نيرنست يمكن معرفة E

$$E = E^{\circ} - 0.059 \log \frac{1}{[M^{+}][I^{-}]} - 0.059 \log \frac{1}{(v_{H^{+}})(v_{I^{-}})}$$

$$-E^{\circ} = -E + 0.118 \log (M) + 0.118 \log v_{\pm}$$

$$= -(-0.97) + 0.118 \log 10^{-4} = -(0.41) + 0.118 \log 3 + 0.118 \log \gamma \pm$$

$$\therefore \log \gamma \pm = 0.0316 / 0.118$$

$$\gamma \pm = 1.856$$

وبالنسبة لمقدار حاصل الاذابة وبتطبيق قانون نيرتست

$$E = -1.68 - 0.059 \log \frac{[Au^+]}{10^{-4}}$$

$$E = -1.68 = 0.059 \log \frac{k_{SP}}{10^{-4} \times 10^{-4}}$$

ويرجع هذا التعويض إلي أن

$$(Au^{+}) = k_{SP} / (\Gamma)$$
 , $k_{SP} / 10^{-8} = 10^{-12}$
 $\therefore k_{SP} = 10^{-20}$

مامل تغیر القوة الدافعة (e.m.f) تساوي ۱٬۲۹۷۰ فولت عند E° م فـإذا كـانت مامل تغیر القوة الدافعة الكهربـية (E°) مع الحلــــــرارة أى $\Delta E^\circ/\partial T$) قیمتها ΔS° ، ΔG° ، ΔH° أوجـد قیمة ΔG° ، ΔG° اذا علــم أن الخلهـة تفاعلها هى:

$$Hg_2Cl_{2(S)} + H_2 (1 \text{ atm}) = 2Hg + 2H^+ (a = 1) 2Cl^- (a = 1)$$

الحلـــــا

التغير في عدد المولات لهذا التفاعل يساوي ٢

$$\Delta G^{\circ} = -n F E^{\circ}$$

= -2 × 96500 × 0.2676
= -51.65 k j

وبالنسبة لحساب قيمة ΔH° . أنظر الى هذه الملاقة

$$\Delta H^{\circ} = - nf \left[E^{\circ} - T \left(\frac{\partial E^{\circ}}{\partial T} \right)_{P} \right]$$

$$\Delta H^{\circ} = -2 \times 96500 [0.2676 + 298 \times 3.19 \times 10^{-4}]$$

 $= -69.993 \text{ k j } / ^{\circ}\text{K}$

وعلى اى حال فإن ΔS° نعطي بهذه العلاقة :

$$\Delta S^{\circ} = -\inf \left(\frac{\partial E^{\circ}}{\partial T} \right)_{P}$$

$$= 2 \times 96500 (-3.19 \times 10^{-4}]$$

$$= 61.567 \text{ k j mole}$$

٩ - ماهو تفاعل الخلية الاتية :

$$-Zn / Zn^{2+} / Fe^{3+} \parallel Fe^{2+} / Pt +$$

إذا علمت ان القوة الدافعة الكهربية (e.m.f) لهدذه الخلية هي ١,٥٣ فولت عند $^{\circ}$ م وإذا كانت القوة الدافعة الكهربية تصبح ه
م وإذا كانت عند $^{\circ}$ م م . ΔS° ، ΔG° ، ΔH° ب احسب قيمة كل من

التفاعل التام لهذه الخلية
$$Zn + 2Fe^{3+} \longrightarrow Zn^{2+} + 2Fe^{2+}$$

وعند حساب الدوال الثيروموديناميكية أولا الطاقبة الحبرة ٥٢٥ من هنذه العلاقبة البسيطة

$$\Delta G^{\circ} = - \text{ nf } E^{\circ}$$

 $\Delta G^{\circ} = -2 \times 96500 \times 1.53 = -295.3 \text{ k j/mole}$

 ΔH° ولا ننسى يجب معرفة المامل الخاص بدرجة الحرارة لإيجاد القيم

. وكما أننا نفترض أن
$$\Delta H^\circ$$
 أو ΔH° لايتغيران مع تغير الحرارة $\left(rac{\partial E^\circ}{\partial T}
ight)_p$

$$\left(\frac{\partial E^{\circ}}{\partial T}\right)_{P} = (1.55 - 1.53) / (50 - 25) = 8.0 \times 10^{-4} \text{ volt/K}$$

وبالتعويض

$$\Delta S^{\circ} = -\left(\frac{\partial G^{\circ}}{\partial T}\right) = n F\left(\frac{\partial E^{\circ}}{\partial T}\right)$$
$$= 2 \times 96500 \times 8.0 \times 10^{-4} = 0.1544 \text{ k j / mole}$$

ولحساب ΔH^0 فإنه يمكننا كتابة المادلة الأتية

$$\Delta S^{\circ} = -\frac{\Delta H^{\circ} - \Delta G^{\circ}}{T}$$

$$\therefore \Delta H^{\circ} = -248 \text{ k j / mole}$$

١٠ - إذا علم ان قيمتا الجهد القياسي للخلية الآتية: $Pt / Sn^{+4} / Sn^{2+} \parallel Fe^{+2} \mid Fe^{+3} / Pt$

هما ٠,٧٧ فولت و ٠,١٠ فولت على التوالي . فما هو التعبير الدال على ذلك ؟ الحلــــــ

لذلك يجب تعديل هذه الخلية على هذا النحو $Pt\,/\,Fe^{3+}\,.\,Fe^{2+}\parallel\,Sn^{4+}\,\,,\,\,Sn^{2+}\,/\,\,Pt$

حيث ان القيمة ٠,١٥ أقل من ٠,٧٧ فولت عند درجة حرارة ٢٥°م ويكتب تفاعل الخلية على هذا النحو

$$2 [Fe^{3+} + e] \longrightarrow 2 [Fe^{2+}]$$

$$Sn^{2+} \longrightarrow Sn^{4+} + 2e$$

وبالجمع

 $2 \text{ Fe}^{3+} + \text{Sn}^{2+} \longrightarrow \text{Fe}^{2+} + \text{Sn}^{4+}$

وعليه فإن ثابت الاتزان هو حاصل ضرب تركيز المواد الناتجة على حاصل ضرب تركيز المواد المتفاعلة كما يلى :

$$K = \frac{\left[Fe^{+2}\right]^2 \times \left[Sn^{+4}\right]}{\left[Fe^{+3}\right]^2 \times \left[Sn^{+2}\right]}$$

وبالتعويض في المعادلة الاتية

$$E_{(r)}^{\circ} - E_{(t)}^{\circ} = \frac{2.303 \text{R T}}{\text{n F}} \log K$$

$$0.77 - 0.16 = \frac{2.303 \times 8.314 \times 298.15}{2 \times 96500} \log K.$$

$$K = 9.139 \times 10^{20}$$

١١ - عين كل مما يلى:

۱ – تفاعل كل من الأقطاب والخلية التام ، ۲ – قيمة E° عند درجـة حـرارة $^\circ$ 0 ، إذا علم أن قيمة e.m.f تساوي $^\circ$ 1,974 فولت ، $^\circ$ 2 – إذا كانت ΔH لتفاعل هذه الخلية الآتية هو $^\circ$ 4 / 157 ك جول . احسب قيمة $^\circ$ 5 عند $^\circ$ 6 .

Pt / H_2 (atm) , NaOH || (m) $HgO_{(s)}$ | Hg

الحلــــــ

تفاعل الكاثود (الموجب)

- 559 -

 \therefore E = 0.9039 volt.

ملاحظة هذه الأمثلة مكتوبة على النظام الأنجليزي:

١٢ - احسب عدد الجرامات من غاز الكلور التي يمكن أن تنتج بواسطة التحليل الكهربي
 لصهور (NaCl) . عند إمرار تيار شدته ١٠,٠ أمبير لمدة ٥ دقائق .

الحلـــــا

أولا: باستخدام هذه المعادلة

A mper \times time = coulombs

 $10 \times 5 \min \times 60 = 3000 \text{ coulombs}$

$$\therefore \frac{3000}{96.500} \frac{\text{coulombs}}{\text{coulombs/faradays}} = 0.0310 \text{ faraday}$$

وعليه فإن تفاعل النصفى للخلية

2Cl⁻ → Cl₂ + 2e⁻

وبالتالي لتكوين واحد مول من الكلور يتطلب بالتالي (٢) فاراداي . وبالتالي فإز ١٠٣١٠ فاراداي تنتج :

$$0.0311 \text{ faraday} \times \frac{1 \text{ mole Cl}_2}{2 \text{ Faraday}} = 0.056 \text{ mole of Cl}_2$$

$$0.0156 \text{ mole} \times \frac{70.0 \text{g of Cl}_2}{1 \text{ mole of Cl}_2} = 1.11 \text{ gm of Cl}_2$$

١٣ - باستخدام الخلية الاتية :

$$Zn \longrightarrow Zn^{++} + 2e^{-}$$
; $E^{\circ} = 0.7618 \text{ V}$ raise $E^{\circ} = 0.7618 \text{ V}$

$$Cu^{++} + 2e^{-} \longrightarrow Cu$$
; $E^{\circ} = 0.337 \text{ V}$

$$E^{\circ} = 0.7618 + 0.337 = 1.0988$$
 Volt

11 - ارسم الخلية التي يتم التفاعل بها على النحو التالي :

نصف التفاعل الخلية (المصعد) - الأنود - عملية أكسدة

$$Sn \longrightarrow Zn^{++} + 2e^{-}$$

تفاعل نصف الخلية (المبط) - الكاثود - عملية إختزال

$$Pb^{++} + 2e^{-} \longrightarrow Pb$$

وعليه فإن الشكل لرسم الخلية هو

١٥ - إحسب جهد الخلية وكذلك تفاعلاتها عند الأقطاب ثم احسب التغير في الطاقة الحرة للخلية الآتية باستخدام القيم القياسية من الجدول المعد لذلك : [القوة الدافعة الكهربية].

Pt |
$$Ti^{+}_{(a-1)}$$
 | $Ti^{+++}_{(a-1)}$ || $Ci^{-}_{(a-1)}$ | Hg_{2}^{+} | Hg_{2}^{+} | Hg_{2}^{+} |

تفاعل نصف الخلية (المصد) – الأنود – عملية الأكسدة

$$Ti^+ \longrightarrow Ti^{+++} + 2e^-$$
; $E^\circ = -1.25 \text{ V}$

وعند المهبط (الكاثود) - اختزال

$$Hg_2^{++} + 2e^- \longrightarrow 2Hg$$
; $E^\circ = + 0.267 \text{ V}$

إذا تفاعل الخلية الكلى _______

$$Ti^+ + Hg^+_2 + Ti^{+++} + 2Hg$$

ويكون الجهد الكلي للخلية هو

$$E^{\circ} = -1.25 + 0.267 = -0.983 \text{ V}$$

ويمكن حساب الطاقة الحرة من العلاقة

$$\Delta G = -n F E^{\circ} = (-2) (96.50) (-0.983)$$

= 189.719 j.

امع كتابة معادلة (${\rm Ag}~/~{\rm Ag}^+$) ، (${\rm Zn}/{\rm Zn}^{++}$) مع كتابة معادلة (${\rm Ag}~/~{\rm Ag}^+$) ، مع كتابة معادلة أنصاف الخلية وكذلك التفاعل الكلي للخلية . إذا علم أن الجهد القياسي للأقطاب . ${\rm Ag}/{\rm Ag}^+=-0.799~{\rm v}$, ${\rm Zn}/{\rm Zn}^{++}=0.763~{\rm v}$

من الملاحظ أن جهد قطب الزنك اكثر إيجابية من جهد قطب الفضية وعليه فإن التأين يصبح من جانبة وتصبح عملية الاكسدة من ناحيته .

عملية الاكسدة
$$-2e^+ + 2e^- > Zn$$
 (عامل مختزل) وللفضة وللفضة عملية اختــــــزال $-Ag^+ + e^- - Ag > Ag^+ + e^-$ (عامل مؤكسد) ولتعادل المعادلة يضرب في (٢) بالنسبة للفضة ويكون التفاعل الكلي للخلية

Zn + 2 e⁻ + 2 Ag⁺ ----> Zn⁺⁺ + 2Ag + 2e⁻

Volume - إحسب التغير في الطاقة الحرة عندما يتحلل من خلية أقطابها خارصين – نحاس

$$\Delta G = -n F E = -2 \times 96500 \times 1.107$$

= -213.651 k j / mole
= $\frac{213.651}{4.2} = -50.869$ k. cal/mole

١٨ - ارسم الخلية التي تفاعلها هو:

الحلية الحرة للخلية الحرة للخلية الحرة للخلية الحرة للخلية الحرة للخلية الحرة للخلية الحرة الحلية الحراء الحلية

 $E^{\circ} = 1.360$

ملاحظة إذا كتبت التفاعلات على هذا الشكل فتكون الخلية هي :

 $\operatorname{Cu} / \operatorname{Cu}_{(ast)}^{++} : \operatorname{Cl}_{ast}^{-} | \operatorname{Cl}_{2(g)} / \operatorname{Pt} = 1 \operatorname{atm}$

فتكون E° الكلية هي

$$E^{\circ} = 0.337 + 1.360 = 1.023 \text{ v}$$

وتكون الطاقة الحرة القياسية هي

$$\Delta G^{\circ} = -n F E^{\circ} = -1 \times 96500 \times 1.023$$

= -9819.5 j

١٩ - اذا كان رسم الخلية الاتية هو:

$$\operatorname{Cd}/\operatorname{Cd}^{++}$$
: $\operatorname{I}_{a=1}^{-+}/\operatorname{I}_2/\operatorname{Pt}$

١ - اكتب تفاعل الخلية النصفي

٢ -- التفاعل الكلى للخلية

٣ - احسب الجهد الكلى للخلية

٤ - واخيرا الطاقة الحرة

الحلــــــ

عملية اكسدة (anode) Cd
$$\longrightarrow$$
 Cd⁺⁺ + 2e⁻ \to E° = 0.403 V

عملية اختزال (Cathod)
$$I_{2(s)} + 2e^- \longrightarrow 2I^ E^\circ = 0.535 \text{ V}$$

$$Cd + I_2 \leftarrow Cd^{++} + 2I$$
, $E^{\circ} = 0.938 V$

(a=1) ا = الخلية تعمل عند ه $^{\circ}$ م والنشاطية

إذا الخلية في الحالة القياسية

وعليه فإن جهد الخلية = الجهد القياسي وهو ٠,٩٣٨ فولت

٢٠ - إحسب ثابت الاتزان للتفاعل التالى:

$$MnO_{4}^{-} + 5Fe^{+} + 8H^{+} \implies Mn^{++} + 5Fe^{++} + 5H_{2}O$$

بالنسبة لتفاعل انصاف الخلية يتم كالتالى:

$$5Fe^{+++} + 5e^{-} \longrightarrow 5Fe^{++}$$

 $E^{\circ} = 0.771 \text{ volt}$

 $MnO_4^- + 8H^+ + 5e^- \longrightarrow Mn^{++} + 4H_2O$ $E^0 = 1.51$ volt

وبذلك يمكن إيجاد ثابت الاتزان كما يلي :

$$\Delta E^{\circ} = (E_{c}^{\circ} - E_{s}^{\circ}) = \frac{RT}{nF} \ln K_{eq}$$

وبالتعويض

=
$$(1.51 - 0.771)$$
 = $\frac{8.314 \times 298}{5 \times 96.500} \times 2.303 \log K_{eq}$

 $\log K_{eq} = 62.4915$

$$K_{eq} = 3.1015 \times 10^{62}$$

٢١ - من الخلية الاتية:

 $Pt \mid H_2 \ : \ HCl_{(a-1)} \ : \ AgCl \mid Ag$ احسب قيمة الطاقة الحرة ΔG° ، الانشالبي ΔH° ، الانشاربي خانت الطاقة الحرة ΔG° ، إذا علم أن القوة الدافعة الكهربية للخلية هو ٢٠٢٢٤ ، فولت عند درجة حرارة ΔG° ، إذا علم أن المامل الحراري هو ΔG° ، ولت ΔG° ، ولت ΔG° ، المامل الحراري هو المامل الحراري المامل الحراري هو المامل المام

الحليب

$$AgCl + e^- \longrightarrow Ag^+ + Cl^-$$
 (Right electrode)

 $H^+ + e^-$ (Lift electrode)

AgCl + $H^+ + e^-$ (Lift electrode)

[ذا تفاعل الخلية الكلي $H^+ + Ag^+ + Cl^-$

$$\triangle G^{\circ} = -n F E^{\circ} = (-1) (96.50) (-0.2224)$$
$$= -21.460 k j.$$

$$\Delta S^{o} = \left(\frac{\partial E^{o}}{dt}\right) = (1) \times 96500 \times - (0.000645)$$

$$= -62.24 \text{ j / deg} = -0.06224 \text{ kj/deg}$$

$$\delta H^{o} = \Delta G^{o} + T\Delta S^{o}$$

$$\Delta H^{o} = -21.460 + 298 \times -62.24 \times 10^{-3}$$

$$\Delta H^{o} = -40.007 \text{ k j.}$$

مسائل محلولة

على الكهربية والتوصيل الأيوني

1 - 1 انت مقاومة خلية لمحلول من كلوريـد البوتاسيوم تركيزه 1, ع ومحلول من نترات الفضة تركيزها 1, عهما 1, ۳۲۷, ۳۰ أوم 1 وم على الترتيب عند درجة حرارة 1 م وإذا كان التوصيل النوعي لكلوريد البوتاسيوم لنفس التركيز هو درجة حرارة 1 سم عند نفس الدرجة من الحرارة واحسب كل من ثابت الخلية والتوصيل النوعي المولاري لنترات الفضة وبغرض إهمال التوصيل النوعي الماء وم

الحلسب

من القانون

$$r = \rho \frac{\ell}{A}, = \frac{1}{k} \times \mu$$

A ، المقاومة ، ho - المقاومة ، ho - المقاومة النوعيمة ، ho - المقاومة ، ho

الساحة، k - التوصيل النوعى ، μ - ثابت الخلية إذا بالتعويض

$$307.62 = \frac{1}{0.01286} \times C$$

$$C = 3.9559 \text{ cm}^{-1}$$

.. ثابت الخلية هو

ولإيجاد التوصيل النوعي المولاري Λ لمحلول نترات الفضة من هذه العلاقة مع الأخذ في الاعتبار ثابت الخلية . بالتعويض في العلاقة الأولى في حالة النترات

$$362.65 = \frac{1}{k} \times 3.9559$$

 $\therefore k = 0.010908$

التوصيل النوعي

ومن العلاقة

$$\Lambda = 10^3 \, k / C$$

والتعويض في المعادلة علما بأن C - التركيز لنترات الفضة

$$\Lambda = \frac{103 \times 0.010908}{0.1} = 109.08 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ mole}^{-1}$$

 $Y = \{i\}$ كان التوصيل النوعي لمحلول من كلوريد البوتاسيوم تركيزه Y هـ و Y إذا Y المولاري للأيـون Y إذا Y المولاري الله Y ما المولاري المولاري الله Y ما على التوالي .

الحليب.

من القانون

$$k = \sum_{i} \frac{Ci \lambda}{1000}$$

وعند التعويض

$$0.0382 \times 1000 = 0.1 \times 74 + 0.3 \times 76 + 0.2 \times \lambda_{H}^{+}$$

 $\therefore \lambda_{H}^{+} = 40$

 π – خلية توصيل بها محلول ۰٫۲ مولار من كلوريـد البوتاسيوم مقاومتـها ۲۰۰ أوم عند درجة حرارة $^{\circ}$ 0 بينما محلول آخر مـن هيدروكسيد الأمونيـوم تركـيزه $^{\circ}$ 1 × ۰ $^{\circ}$ 1 مولار مقاومته ۱۰ ه أوم . فإذا وجـدت الاتصاليـة لكلوريـد البوتاسيوم عند نفس التركيز السـابق هـي ۰٫۰۰۲۷۷ أوم $^{\circ}$ 1 سم $^{\circ}$ 2 كما أن قيم التوصيـل لكـل مـن أيـون الأمونيوم وأيون الهيدروكسيد هما ۱۹۸۶ على السترتيب . احسـب كـل مـن ثابت الخلية ، ودرجة التحلل لمحلول هيدروكسيد البوتاسيوم السابق .

الحليي

باستخدام العلاقة

$$\mu = k \times \rho$$

حيث (ρ) ، القاومة ، k – التوصيل النوعي ، μ – ثابت الخلية وبالتعويض $\mu = 0.0277 \times 250 = 0.692~cm^{-1}$

ومن إيجاد قيمة [k] لنفس الخلية السابقة

$$k = \frac{0.692}{10^5}$$

وبالتعويض في المعادلة لإيجاد التوصيل الظاهري

$$\Lambda_{app} = 1000 \text{ k/C}$$

$$\Lambda = \frac{1000 \times 0.692}{6 \times 10^{-5} \times 10^{+5}} = 115.340 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ mole}^{-1}$$

$$(\alpha) \quad (\alpha) $

+ - أوجد قيمة المقاومة النوعية لحميض البروبيونيك تركيزه ٠,١ مولار علما بأن قيم التوصيل عند التركيز لأيون الأيدروجين ٣٤٩٠٨ ولأيون البروبيونات ٣٥٠٨ وأن ثابت التفكك للحمض ١,٣٤ \times ١,٣٤ عند درجة حرارة \times م

الحليب

ثابت التفكك للحمض بالقانون – أوستفالد

$$k = \frac{\alpha^2 C}{1 - \alpha}$$

وبما أن (α) صغيرة جدا يمكن إختصار العلاقة الى $k = \alpha^2 C$ إذا

$$\alpha^2 = k/c = \frac{1.34 \times 10^{-5}}{0.1} = 1.34 \times 10^{-4}$$

 $\alpha = 0.01157$

وبالنسبة للتوصيل المولاري

$$\Lambda_{\rm o} ({\rm C_2H_5CO_2H}) = \lambda^{\rm o}_{\rm H^+} \, \lambda^{\rm o} \, {\rm C_2H_5CO^-}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$= 349.8 + 35.8 = 385.6 \, {\rm ohm^{-1}} \, {\rm cm^2} \, {\rm mol^{-1}}$$

$$\Lambda = \frac{\Lambda}{\Lambda_o} \quad \text{or } \Lambda = \alpha \Lambda_o$$

وبالتعويض

 $\Lambda = 385.6 \times 0.01157 = 4.47 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ mole}^{-1}$

وعليه فإن المقاومة النوعية يمكن إيجادها باستخدام الملاقة الآتية :

$$\rho = \frac{1}{k}$$

أولا: يجب إيجاد قيمة (k) ثابت الاتزان

$$\Lambda = 1000 \times k / C$$

 $k = 4.47 \times 0.1 / 1000 = 0.000447 \text{ ohm}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ mole}^{-1}$

وبالتعويض

$$\rho = 1/R = 1/_{0.000447} = 2237.136$$

احسب اعداد النقل الأيوني لكل من أيون الهيدروجين وأيون الكلور لمحلول من كلوريد الهيدروجين في خلية كهربية. فوجد أن محلول القطب المحبب لأيون الكلور يحتوي على ١,١٧٧ جرام من أيون الكلور قبل التحليل و١,١٦٣ جرام بمد عملية التحليل. علما أنه قد تم ترسيب ١,٢٥٠٨ جرام من الفضة ..

الحلــــــ

طبقا لقانون فاراداي . يتناسب التيار الكهربي في خلية مع كمية المادة المترسبة من الفضة وعليه أيضا يتناسب مع أيون الكلور .

$$0.2508 \times \frac{35.5}{107.9} = 0.08251 \text{ gm}$$

والنقص في كمية الكلور بعد التحليل

. (بعد التحليل 0.177) - (0.163 قبل التحليل = 0.014 gm

$$t^- = \frac{0.014}{0.08252} = 0.17$$

وبالنسبة لأيون الأيدروجين

$$t^+ + t^- = 1$$
 $\therefore t^+ = 1 - 0.17 = 0.83$

 $RuSO_4$ ، وقد استخدمت أقطاب من نفس المعدن . وقد وجد أن المحلول في الناحية الموجبة للخلية بعد امرار التيار قد زيد بضعف ما تم فقده . اكتب تفاعل الخلية . ثم احسب مقدار أعداد الحمل الأيوني Ru = 44 . علما بأن الوزن الجزيئي للكبريتات $80 = SO_4$ ، وللمنصر Ru = 44 .

الحليب

أولا: تفاعل الأقطاب (الموجب كما يلي)

 $Ru = Ru^{2+} + 2e^{-}$

وبما أن المحلول قد ازداد بعقدرا الضعف في القسم الموجب مقدار الفقد . وهـو سا يعب عنه بالفاراد (أنها تساوي ٢) . وعليه

$$\frac{44 \times 2}{140} = t^{-}; (t^{-} + t^{+}) = (96 + 44) = 140$$

$$\therefore t^{-}(140) = 88$$

$$\therefore t^{-} = 0.628$$

 $t^+ + t^- = 1$ وحيث أن

∴ $t^+ = (1 - t^-) = 1 - .0628 = 0.37$ للأيون الموجب

٧ – إذا علم أن التوصيل لمحلول هو ٥٣٠٥ أوم ١٠ سم٢ . تركيزه ٠,١ عيماري وإذا كانت نسبة تفكك هذا الملح ٩٢٪ وكان اعداد الحمل لأيون الموجب ٠,١٠ . أحسب مقدار الانتقال لكل من أيونى الموجب والسالب .

الحلـــــا

التوصيل المولاري لمحلول معين يمكن كتابته كالتالي

 $\Lambda = \alpha \; F \; u_+ + \alpha \; F \; u_-$ حيث $(\alpha) - 1$ التفكك $\alpha = 1$ الفاراداي $\alpha = 1$ يعثلان حركـة الأيـون الموجـب والسالب على التوالي .

وبالنسبة لقيمة التوصيل للأيون الموجب

$$\lambda_{+} = t^{+} \times \Lambda$$
= 0.45 × 83.5 = 37.575 ohm⁻¹ cm² mol⁻¹

eals with the contraction of the contract

 $\lambda_{+} = t^{+} \times \Lambda = 0.55 \times 33.5 = 45.925$

وعند إيجاد قيمة الانتقال باستعمال هذه العلاقات

$$\lambda_{+} = u^{+} \alpha F$$
 , $\lambda_{-} = u^{-} / \alpha F$

131

 $\lambda_{+} = 37.575 / 0.92 \times 96500 = 4.232 \times 10^{-4} \text{ volt}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ s}^{-1}$ $\lambda_{-} = 45.925 / 0.92 \times 96500 = 5.17 \times 10^{-4} \text{ volt}^{-1} \text{ cm}^2 \text{ s}^{-1}$

 Λ – محلول من كلوريد الليثيوم تركيزه 1,1 ع . أمرر تيار كهربي شدته واحد امبير فى خلية مقطعها 1 سم . احسب سرعة الأيون الموجـب إذا علم أن الترصيـل النوعـي لكل من أيون الليثيوم وأيون الكلور على التوالي 1 ، 1 ه 1 أوم 1 سم .

الحلــــا

مكافئ واحد امبير لكل ثانية يمكن إيجاده على هذه الصورة

$$\frac{1}{96500}$$
 = 1.036 × 10⁻⁵ equiv. Sec⁻¹.

إذا مقدار شدة التيار والتى يحملها أيون الليثيوم

 $40 / 115 \times 1.03 \times 10^{-5} = 3.6034 \times 10^{-6} \text{ eq.sec}^{-1}$.

ولحساب سرعة الأيونات من المادلة وهي

. شدة التيار = سرعة الأيونات \times مكافئ التيار سم $^{-7}$ \times المساحة

speed of current = $\frac{3.58 \times 10^{-6}}{0.1 \times 10^{-3} \times 2}$ = 1.8 × 10⁻² cm sec⁻¹

فهرس الكتاب

الصفحة

مقدمة ، مقدمة تاريخية عن الذرية ، الحقائق التجريبية التي أدت الي أن الذرة لها تركيب دقيق ، خواص أشعة المهبط وتعيين النسبة (* *) للالكترون ، تقدير شحنة الالكترون المطلقة ، النظائر والماكنات ، عدد أفوجادرو ، الطيف الذري ، الاشعاعات الالكترومغناطيمية أو الكهرومغناطيمية ، طيف ذرة الأيدروجين ، نظرية بوهر ، حساب نصف قطر الأغلفة وطاقة كل منها ، طاقة الالكترون الكلية ، معيزات نظرية بوهر ، عبوب نظرية بوهر ، دي بروجلي والطول الموجي ، تجربة دافيسون وجيرمر ، مبدأ عدم التأكد لهيسنبرج ، دالة الموجة ، معادلة شرودنجر ، تطبيقات معادلة الموجه ، عدد الكم المناطيمي ، عدد الكم المنافي ، عدد الكم المناطيمي ، عدد الكم المناطيمي ، عدد الكم المنزي ، اشكال الافلاك الإلكترونية ، مبدأ الاستثناء لباولي ، طاقة الأفلاك ، التركيب الإلكتروني للذرات ، التركيب الإلكتروني لذرة بوهر .

الجدول الدوري الحديث: جهد التأين ، العوامل التي يعتمد عليها جهد التأين، جهد التأين التتابعي ، الميل الالكتروني ، السالبية الكهربية للمعادن ، متياس ميليكان للسالبية الكهربية .

الرباط الكيميائي ، الكترونات التكافؤ ، النظرية الذرية للتكافؤ ، الرباط الايوني ، عوامل تكوين الرباط الأيوني ، الصفات العامة للمركبات الأيونية ، الرباط التساهمي ، عوامل تكوين الرباط التساهمي ، الرباط التساهمي القطبي ، الرباط الأيدروجيني ، تركيبات قياسية ، الطاقة الشبكية ، أنصاف الأقطار ، ماذا تعرف عن تركيبة لويس ، مسائل محلولة ، أسئلة على التركيب الذري .

85	2 – الباب الثاني : العالة الصلبة:
----	-----------------------------------

الخواص البللورية ، التماثل أو التناسق ، محور الدوران ، مركز التماثل أو مركز الارتكاز ، تعيين تركيب الملح الصخري . أسئلة على الحالة الصلبة .

مقدمة ، الصفات الغيزيائية ، الضغط البخاري ، قياس الضغط البخاري ، الضغط البخاري ودرجة الغليان والعلاقة ، التوتر السطحي ، خاصية الأنبوبة الشعرية ، قايس التوتر السطحي : خاصية الارتفاع في الأنبوبة ، طريقة الميزان الالتوائي ، طريقة التنقيط ، تطبيقات الباركور ، لزوجة السوائل ، قياس اللزوجة ، علاقة اللزوجة والحرارة ، علاقة اللزوجة والتكوين ، جهاز اللزوجة والتكوين ، جهاز آبى ، جهاز بول فريش ، العلاقة بين معامل الأنكسار والتكوين ، الضوء فوق العادي ، النشاط الضوئي، قياس النشاط الضوئي والتركيب ، ثابت العزل الكهربي، عزم الاقطاب ، العزم القطبي ، إيجاد العزم للأقطاب ، طريقة علاقة البخار بالحرارة ، طريقة الانكسار ، التحقيق عن المركبات العضوية ، إستخدام هذه الطريقة لتحقيق تجسيم المركبات المائلة الجزيئات ، أسئلة على باب السوائل .

قانون بويل ، قانون شارل ، القانون العام للغازات ، ثابت الغاز ، قانون الحجم الثابت ، ايجاد قيمة الثابت العام للغازات ، قانوي دالتون للضغوط الجزيئية ، قانون جراهام للانتشار ، النظرية الحركية للغازات ، المعادلة الحركية للغازات ، إشتقاق قوانين الغاز المثالي ، السرعات الجزيئية ، الطاقة الكيناتيكية للانتقال ، متوسط المسر الحسر ، قطر التصادم ، عدد الصدمات ، الحيود عن سلوك الغاز الميثاني ، معادلة فاندرفال ، مدى صلاحية فاندرفال ، خصوصة سلوك الأيدروجيين ، المنحنيات الايزوثيرمالية ، التطبيقات، التجربة المعلية لتعيين الثوابت الحرجة ، اسالة الغازات ، طريقة بكتيت ، طريقة كلود ، أسئلة على باب الغازات .

مقدمة ، مخاليط غاز في غاز ، محاليل السوائل في السوائل ، المحاليل الميثالية ، المحاليل الحقيقية ، نظرية التقطير الجزئي للمحاليل ، المخاليط الازوتروبية ، عمود التجزئة ، عمود التجزئة المعملي ، سوائل جزئية الامتزاج ، السوائل عديمة الامتزاج ،

محاليل الملب في السوائل ، منحنيات الاذابة ، حرارة المحلول ، الخصائص التجمعية للمحاليل المخففة ، الانخفاض في الضغط البخاري ، ايجاد الانخفاض ، في الضغط البخاري ، ارتفاع درجة الغليان للمحلول ، طرق ايجاد الارتفاع في درجة الغليان ، الانخفاض في نقطة الانخفاض في نقطة الانخفاض في درجة التجمد عمليا ، الاوزان الجزيئية غير السوية ، التجمد ، ايجاد نقطة الانخفاض في درجة التجمد عمليا ، الاوزان الجزيئية غير السوية ، مواد تأخذ صفة التفكك ، الضغط الاسموزي ، فرق الطاقة الحرة ، المحاليل المتساوية التوتر ، قياس الضغط الاسموزي ، نظرية فانت هوف ، أسئلة على باب المحاليل .

6 – الباب السادس : الديناميكا الحرارية :.....

مقدمة ، تعريفات للمصطلحات الديناميكا الحرارية ، نظريات الديناميكا الحرارية ، والقوانين ، تعريفات لأنظمة الديناميكا الحرارية ، القانون الاول للديناميكا الحرارية ، تطبيقات القانون الاول للديناميكا الحرارية ، اقصي شغل لتعدد غاز عند ثبوت الحرارة ، الانثالبي ، السعة الحرارية .

مقدمة ، العوامل التي تؤثر علي حرارة التفاعل – طريقة حساب حجم الهواء البلازم في عمليات إحتراق الوقود ، تعريفات أخرى للحرارة ، قانون هيس للحاصل الحراري الثابت، اسئلة عن الكيمياء الحرارية والديناميكا الحرارية .

مقدمة ، أنواع التآكل ، مكافحة التآكل ، أساسية ميكيانيكية التآكل ، انواع خلايا التآكل ، السلسلة الكهروكيميائية ، الخلية الجلفانية ، خلية الستركيز وأنواعها ، الخواص الخاملية للفلزات الطرق الوقائية ، الطهات العضوية ، طلاءات لاعضوية ، طلاءات فلزية وأنواعها ، طريقة غمر الانابيب في الأرض ، الوقاية بتكيف الهواء والماء.، اشكال التآكل ، التآكل داخل الحبيبات ، طريقة اللحام ، اسئلة على التآكل .

مقدمة ، التحليل الكهربي ، التحليل الكهربي لمصهور ، التحليل الكهربي لمحلول مائي لكبريتات الصوديوم ، قانون فاراداي للتحليل ، التوصيل الاليكتروليتي ، التوصيل النوعي، الخليبة الجلفانية ، جهد الاختزال ، موازنة التفاعلات التي تحدث عند الاقطاب ، قياس التوصيل ، ثابت الخلية ، تأثير التركيز على الاتصالية ، قانون كولراوش وتطبيقاته ، التحركات الأيونية ، تطبيقات قياسات الاتصالية ، ايجاد ذوبانية الاملام ، درجة التفكك للاليكتروليت ، المايرة بواسطة قياس التوصيل ، الهجرة الايونية ، اعداد الحمل ، طريقة هيتروف ، طريقة الحدود المتحركية ، قياس القوة الدافمة الكهربية ، خلية ويستون القياسية ، العلاقة بين الشغل الكهربي والطاقة الحرة، القوة الدافعة الكهربية للقطب الانعكاسي ، قياس جهد القطب ، القطب الايدروجيـني ، قطب الكالوميل ، تطبيقات جهد القطب ، ايجاد تكافؤ الايون ، تقدير التركيز الايوني ، المايرة البوتنشوميترية ، الاس الايدروجيني ، المحاليل المنظمة ، تحضير المحلول المنظم، الادلة ونظرياتها ، الأدلة العامة ، منحنيات التعادل ، تعيين الأسى الايدروجيني لمحلول ، تأثير الايون المشترك ، اضافة الاحماض والقواعد الى المــا• ، امثلـة علـى تأثـير الايون المشترك ، اضافة الاحماض والقواعد الى الماء ، امثلة على تأثير الايسون المشترك ، امثلة محلولة على التميؤ ، اسئلة على الكيمياء الكهربية .

363 10 – الباب العاشر : الكيهياء العركية :......

مقدمة ، معدل التفاعل ، أقسام التفاعل ، تقدير المدل ، الرتبة الجزيئية ، معادلة الرتبة الاولى ، أمثلة على تفاعل الرتبة الاولى ، معادلة ثنائي الرتبة ، تفاعل الرتبة الثالثة ، تأثير درجة الحرارة على معدل التفاعل ، طاقة التنشيط ، أسئلة على الكيمياء الحركية .

387 11 - الباب المادي عشر: الاحماض والقواعد:.....

مفهوم البروتون للأحماض ، القاعدة ، الملاقة بين القاعدة والحمض ، التعريف المبام لكادي واليساي ، تصور لويس ، مفهوم أوزانوفيش ، تحلـل الملح ، أمـلاح ناتجـة عـن حمض قوى وقاعدة ضعينة ، ثابت التحلل ، العلاقة بين (Kw, K_H , K_B) ، العلاقة بين ثابت التحلل ودرجة التحلل ، حساب تركيز أيون الأيدروجين ، أملاح لها صفة الحمضية الضعيفة والقاعدة القوية ، العلاقة بين (K_H, K_W, K_A) ، العلاقة بين ثابت التحلل ودرجة التحلل ، حساب تركيز الأيدروجين ، تحلل أملاح ضعيفة القاعدة والحمض ، ثابت التحلل ، حساب تركيز أيون الأيدروجين ، أملاح قوية الحمض والقاعدة ، تعيين درجة التحلل من عدة طرق ، والأمثلة عليها ، المحاليل المنظمة والأمثلة المحلولة عليها ، أمثلة عامة على باب القاعدة والحمض .

مقدمه ، الاتزان الكيميائي والتفاعلات الانعكاسية ، طبيعة الاتزان الكيميائي ، أنواع الاتزان ، قانون فعل الكتلة ، ثابت الاتزان ، ثابت الاتزان كمؤشر لإتجاه التفاعل ، الاشتقاق الكيناتيكي لقانون الاتزان الكيميائي ، الاشتقاق الثيرموديناميكي لقانون ثابت الاتزان ، العلاقة بين Kp, Kc ، تطبيقات ثابت الاتزان ، الاتزان المتجانس الغازي ، تأثير الضغط علي الاتزان ، تفاعل متزن مع تغير في عدد المولات ، اتزان غير متجانس ، مبدأ ليشاتيلية ، تأثير التركيز علي الاتزان ، تأثير الحرارة ، تأثير الحرارة على الاوبائية تأثير الفخط علي الاتزان ، تحضير ثالث أكسيد الكبريت ، عملية أيدي لثابت النتروجين، معادلة فانت هوف ، أسئلة على الاتزان الكيميائي .

مقدمه ، تعريفات ، درجة التحرر أو متغيرات النظام ، أنظمة المكون الواحد ، نظام الكبريت ، الأنظمة ذات المركبتين ، نظام الفضة والرصاص ، نظام كلوريد الملح والماء ، نظام كلوريد الحديديك والماء ، نظام ماء وكبريتات النحاس ، أنظمة ثلاثية المكونات ، قانون التوزيع ، أسئلة على قاعدة الصنف .

مقدمة ، الميكروسكوب الفوقي ، تقسيم الغرونيات ، أنواع الغرونيات ، تحضير المحاليل الغروانية ، طرق التكثيف ، طرق الانتشار وأنواعها ، تنقية الغرونيات وأنواعها ، اصل الشحنات على الاجسام الغروانية وأنواعها ، خواص المحاليل الغروانية وأنواعها ، الخواص الضوئية وأنواعها ، الحركة البروانية ، الغرونيات الواقية ، اللون ، عملية الترشيح ، عملية الانتشار ، الضغط الاسموزي ، تأثير درجة الحرارة بثابت الغرونيات، المستحلبات والاستحلاب ، تحضير المستحلبات ، تركيب الجسيمات المستحلبة ، أهمية كيمياء الغرونيات ، أسئلة على باب الغرونيات .

مفهوم عامل الحفز ، أنواع الحفز ، امثلة علي النوع المتجانس ، أمثلة علي الغير المتجانس ، خصائص التفاعلات المحفزة ، منشط العامل الحفاز ، تسعم العامل الحفاز ، الحفز الناتي ، الحفاز السالب ، الطاقة النشطة والعامل الحفاز ، نظرية الحفز ، تفسير نظرية الادمصاص ، العوامل الحفازة الحمضية والقاعدة ، العوامل الحفازة ، الطاقة لكل منهما ، الانزيم الحفاز وأمثلة عليها ، ميكانيكية انزيم الحفز ، خصائص العامل الحفاز الانزيمي ، أسئلة على العامل الحفاز .

جداول الثوابت



WWW.BOOKS4ALL.NET



مكتب القاهرة : مدينة تصر ١٣ ش ابن هانيء الأنطسيت : ٤٠٣٨١٣٧ – تليقاكس : ٤٠١٧٠٥٣